#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2004年11月11日 (11.11.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/096806 A1

- (51) 国際特許分類7: C07D 473/30, 473/18, 473/06, 473/04, 473/22, A61K 31/52, 31/5377, A61P 43/00, 29/00, 19/02, 37/06, 1/00, 3/04, 31/18, 35/04, 13/08, 19/10
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2004/006104
- (22) 国際出願日: 2004 年4 月27 日 (27.04.2004) (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ: 特額2003-125715 2003 年4 月30 日 (30.04.2003) 特額 2003-352423
- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 住友製薬株式会社(SUMITOMO PHARMACEUTICALS CO.LITD.) [PP/IP]: 〒5418510 大阪府大阪市中央区道修町2丁目28 O Saka (IP).

2003年10月10日 (10.10.2003)

(72) 発明者;および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 中平 博之 (NAKAHIRA, Hiroyaki) [JP/JP]; 〒5540022 大阪府大 阪市此花区春日出中3丁目1-98 住友製薬株式会社内 Osaka (JP), 万遠 均 (BOCHIGAI, Hitoshi) [JP/JP]; 〒 5540022 大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1-98 住 友製薬株式会社内 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 五十部稿 (ISOBE, Yutaka); 〒5540022 大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1-98 住友製業株式会社 知的財産部内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての理想の固角保護が 可能)。A. R. A. G. A. L. M. A. T. A. J. A. Z. A. B. B. B. G. B.R. B.W. B.Y. B.Z. C.A. C.H. C.N. C.C. C.C. C.Z. D.E. D.K. D.M. D.Z. D.C. E.E. E.G. E.S. F.I. G.B. G.B. G.H. G.M. HR. HJ. D. B. H. N. S. P. K. F. K. D. Y. K. K. Z. Z. L. F. L. S. L. S. LT. LU, L.Y. M.A. MD, MG, MK, MN, MW, MX, MX, NA, N. NO, N. Z. OM, P. G. P.H. P. T. P. R. D. R. S. C. S. D. S. E. S.G. SK, SL, S.Y. TI, T.M. TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, VI, Z. A. Z. M. Z. W.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD,

/続葉有/

(54) Title: FUSED IMIDAZOLE DERIVATIVE

(54) 発明の名称: 縮合イミダゾール誘導体

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 \\
 & N & N & Y-NH_2 \\
 & N & N & N
\end{array}$$

$$-N \xrightarrow{\text{(A)}_{m} \text{ R}^{4}} \text{(A)}$$

(57) Abstract: A compound represented by the following formals (I), a prodrug thereof, or a pharmacontically acceptable sail of either. The compound has high PPP-IV inhibitory activity and has been improved in safety, toxicity, etc. (I) [In the formula, R' represents hydrogen, optionally substituted alkyl, etc.; R\* represents hydrogen, optionally substituted alkyl, etc.; and -Y-NIII, etc.; R\* represents by drogen, optionally substituted anyl, etc.; and -Y-NIII, represents, e.g., a group represented by the formula (A) (wherein m is 0, 1, or 2; and R' is absent or one or two R\* see present, the R\* is absent or one or two R\* see presenting optionally substituted alkyl, etc.).

SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, 添付公開書類: KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, ― 国際調査報告書 CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FL, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, TD, TG).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, MI, MR, NE, SN, 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

#### (57) 要約:

DPP-IV阳害活性が高く、安全性、毒性等で改善された化合物として、下記式 (I ) で表される化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される 塩を提供する。

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 \\
 & N & N & Y-NH_2 \\
 & N & N & N
\end{array}$$
(I)

「式中、R1 は水素原子、置換されてもよいアルキル基等を表す。R2 は水素原子 、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基等を表す。R3 は水 素原子、置換されてもよいアリール基等を表す。-Y-NH,は式(A)

で表される基等を表す。(mは0、1または2を表し、R⁴は、存在しないか、1 つまたは2つ存在し、各々独立して、置換されてもよいアルキル基等を表す。)]

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

1

#### 明細書

## 縮合イミダゾール誘導体

#### 5 技術分野

本発明は、医薬として有用な新規な縮合イミダゾールに関する。より詳しくは、 ジペプチジルペプチダーゼ-IV (DPP-IV) 阻害剤として有効な新規な縮合イミダゾ ールに関する。更にジペプチジルペプチダーゼ-IV (DPP-IV) 阻害剤として有効な 新規な縮合イミダゾールを有効成分とする糖尿病治療剤に関する。

背景技術

10

15

20

25

30

DPP-IVは、体内に広範に存在するセリンプロテアーゼであり、N末端のジペプチドを水解遊離するジペプチジルアミノペプチダーゼの一種であり、N末端から2番目のアミノ酸がプロリンであるペプチドに特に強く作用することから、プロリルエンドペプチダーゼとも呼ばれている。DPP-IVは内分泌系や神経内分泌系、免疫機能などに関与する様々な生体由来ペプチドを基質とすることが知られている。パンクレアティックポリペプチド(PP) およびニューロペプチドY(PP)等に代表されるパンクレアティックポリペプチド(PP)およびニューロペプチドY(PP)等に代表されるパンクレアティックポリペプチドファミリー、パソアクティブインテスティナルポリペプチド(VIP)、グルカゴン様ペプチドー1(GLP-I)、グルコース依存性インスリノトロピックポリペプチド(GIP)および成長ホルモン分泌促進因子(GR)等に代表されるグルカゴン/VIPファミリー、そしてケモカインファミリーなど多くの生理活性ペプチドがDPP-IVの基質となり、活性化/不活性化や代謝促進などの影響をうけることが知られている(J. Langner and S. Ansorge編集 "Cellular Peptidases in Immune Functions and Disease2", Advances in Experimental Medicine and Biology Vol. 477)。

DPP-IVは、GLP-1のN末端から2アミノ酸(His-Ala)を切断する。切断されたペプチドはGLP-1受容体に弱く結合するものの、受容体の活性化作用を有さず、アンタゴニストとして作用することが知られている(L.B. Knudsenら,Buropean Journal of Pharmacology, Vol. 318, p429-435, 1996)。このDPP-IVによるGLP-1の血中にお

: 10

15

20

ける代謝は非常に迅速であることが知られており、DPP-IVの阻害により血中の活性型CLP-I適度が上昇する(T. J. Kieffer ら、Endocrinology、Vol. 136、p3585-3596、1995)。GLP-Iは糖分の摂取によって脳管から分泌されるペプチドであり、グルコース応答性の膵臓インスリン分泌に対する主要な促進因子である。また、GLP-Iは膵臓β細胞におけるインスリン合成の促進作用や、β細胞増殖の促進作用を有していることが知られている。さらに、消化管や肝臓、筋肉、脂肪組織などにおいてもGLP-I受容体が発現していることが知られており、GLP-Iはこれらの組織において、消化管活動や胃酸分泌、グリコーゲンの合成や分解、インスリン依存性のグルコース取り込みなどに作用することが知られている。したがって、血中GLP-I適度の上昇により、血糖値に依存したインスリン分泌の促進、膵臓機能の改善、食後高血糖の改善、耐糖能異常の改善、インスリン抵抗性の改善などの効果がもたらされる2型糖尿病(非インスリン依存性糖尿病)に有効なDPP-IV阻害剤の開発が期待されている(R. A. Pederson 5、Diabetes Vol. 47、p1253-1258、1998)。

種々のDPP-IV阻害剤が報告されており、例えば国際公開第02/02560号パンフレットでは、ピペラジン環等を有するキサンチン誘導体がDPP-IV阻害剤として有効であることが報告されている。国際公開第02/068420号パンフレットおよび国際公開第03/004496号パンフレットでは、ピペリジン環等を有するキサンチン誘導体がDPP-IV阻害剤として有効であることが報告されている。国際公開第03/024965号パンフレットでは、2-アミノシクロヘキシルアミノ基を含むキサンチン誘導体がDPP-IV阻害剤として有効であることが報告されている。国際公開第02/024698号パンフレットでは、キサンチン誘導体がホスホジエステレース V阻害剤として有効であることが報告されている。

#### 25 発明の開示

本発明の課題は、優れたDPP-IV阻害活性を有する新規な化合物を提供することにある。

本発明者らは、上記課題を達成するために鋭意検討した結果、下配化合物もしく 30 はそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩(以下必要に応じ本発明 化合物と略称することがある)が優れたDPP-IV阻害作用を有することを見出し、本 発明を完成するに到った。

すなわち、本発明は:

5 [1] 式(I)

10

15

20

$$\begin{array}{c|c}
O & R^3 \\
R^1 & N & Y-NH_2
\end{array}$$
(I)

[式中、R<sup>1</sup>は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロ アルキル基、置換されてもよいアリール基、または置換されてもよいヘテロアリー ル基を表し:

R<sup>2</sup>は、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ホルミル基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアシロアルキルオキシ基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよいアリールスルフィニル基、置換されてもよいアリールスルフィニル基、置換されてもよいアルキルチオ基、置換されてもよいアルキルスルフィニル基、置換されてもよいアルキルスルカホニル基、置換されてもよいアルキルスルカホニル基、置換されてもよいヘテロアリール基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいへテロアリールカルボニル基、置換されてもよいへテロアリールオキシ基、置換されてもよいアルキルカルボニル基、または置換されてもよい合窒素飽和ヘテロ環基を表すか、または下記式(T1)~(T6)で表される基:

10

15

(式中、R<sup>T</sup>は、存在しないか、1つまたは複数存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、飽和ヘテロ環基オキシカルボニル基もしくは置換されてもよいカルバモイル基を表すか、または2つのR<sup>T</sup>が一緒になってメチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレンもしくはブテニレンを表し、環を構成する1つまたは2つの炭薬原子と結合し新たな環を形成することもできる。)を表し;

R<sup>3</sup> は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロアル キル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいピニル基、置換されても よい含容素飲和ヘテロ環基または置換されてもよいヘテロアリール基を表し;

 $-Y-NH_2$  は、下記式 (A) で表される基、または下記式 (B) で表される基を表す。

$$-N \xrightarrow{\text{(A)}} R^4$$

$$NH_2$$

(式中、mは0、1、または2を表し、R<sup>4</sup>は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアラルキル基、置換されてもよいアミノ基、カルボキシ基、置換されてもよ

10

15

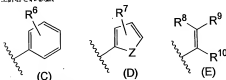
20

いアルコキシカルボニル基、もしくは置換されてもよいカルバモイル基を表すか、 または2つのR<sup>4</sup>が一緒になってメチレンもしくはエチレンを表し、環を構成する 2つの炭素原子と結合し新たな環を形成することもできる。)、

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{NH} & \text{NH}_2 \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

(式中、nは0、1、または2を表し、R<sup>5</sup> は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアラルキル基、置換されてもよいアミノ基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、もしくは置換されてもよいカルバモイル基を表すか、または2つのR<sup>5</sup> が一緒になってメチレンもしくはエチレンを表し、環を構成する2つの炭素原子と結合し新たな環を形成することもできる。)]で表される化合物もしくはモのブロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、

- [2]  $-Y-NH_2$  が式 (A) で表される基であり、mが1もしくは2であるか、または、 $-Y-NH_2$  が式 (B) で表される基であり、nが1もしくは2である、[1] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [3] R<sup>3</sup> が下記式 (C) 、 (D) または (E) のいずれかの基である、 [1] ~
- [2] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学 上許容される塩、



(式中、Zは、酸素原子、-S (O) p-、または $-N(R^{1})$  ーを表し、

30

R°は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、ホルミル基、カルボキシ基、シアノ基、アルキルチオ基、アルキルスルフィニル基、アルキルスルホニル基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロアルコキシ基、置換されてもよいアミノ基、置換されてもよいカルバモイル基、アルコキシカルボニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいヘテロアリール基、または置換されてもよい合窒素ヘテロアリール基を表すか、または2つのR°が一緒になってC、。アルキレンジオキシ基を表し、

R<sup>7</sup> は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、またはハロアルコキシ基を表し、

R®はメチル、エチル、塩素原子、または臭素原子を表し、

 $R^9$  は水素原子、メチル、エチル、塩素原子、または臭素原子を表し、

 $R^{1}$   $^{\circ}$  は水素原子、メチルまたはエチルを表し、

15 pは0、1または2を表し、

R<sup>1 1</sup> は水素原子またはアルキル基を表す。)

- [4] R<sup>3</sup> が式(C) もしくは式(B) である [3] 記載の化合物もしくはそのプロ ドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [5] R<sup>3</sup> が式 (C) であり、R<sup>6</sup> が、存在しないか、1つまたは2つ存在し、
- 20 各々独立して、ハロゲン原子、シアノ基、アルキルチオ基、アルキルスルホニル基 、C<sub>1-3</sub>アルキレンジオキシ基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル 基、アルコキシ基、ハロアルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アルキルカルボニル基、ハロアルキルカルボニル基またはシクロアルキルカルボニル基である[4] ご載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- 25 [6] R³が式(C)であり、R⁵が、1つ存在し、ハロゲン原子である、[4] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
  - [7]  $R^3 \dot{m} 2 \rho \Box \Box \tau$  エル、 $2 \rho \Box \Box 5 \tau$  フルオロフェニル、 $2 \dot{x}$  チルー $5 \tau$  フルオロフェニル、 $2 \dot{x}$  トキシー $5 \tau$  フルオロフェニル、または $2 \dot{x}$  シアノー $5 \tau$  フルオロフェニルである、[4] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、

- [8] R¹が水素原子、炭素原子数1から3の置換されていてもよいアルキル基、または、置換されてもよいアリール基であり、当該置換されてもよいアルキル基の置換基がフッ素原子、置換されてもよいアロイル基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、置換されてもよいアリール基および置換されてもよいアリールオキシ基から選ばれる、[1] ~ [7] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [9]  $R^1$ が式:-Ra-Rb-Rcで表される基である、[1]  $\sim$  [7] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。ここで、
- 10 Raはアルキレン鎖を、

5.

15

20

25

Rbは単結合またはカルボニル基を、

Rcは置換されてもよいアルキル基、置換されていてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアリール基、または置換されてもよいアリールオキシ基を表す、

- [10]  $R^1$ が水素原子、メチル、またはエチルである、 [1]  $\sim$  [7] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される 塩、
  - [11]  $R^1$ がメチルである、 [1]  $\sim$  [7] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [12] R<sup>2</sup>が水来原子、シアノ基、置換されてもよいアルキル基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、 置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよいアリールオキシルボニル基、置換されてもよいアラルキルオキシルボニル基、置換されてもよいアラルキルオキシ基、置換されてもよいアロイル基、または置換されてもよいアルキルカルボニル基である、[1]~[11]のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
  - [13]  $R^2$ がシアノ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、または置換されてもよいアリールオキシ基である、 [1]  $\sim$  [11] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [14] R<sup>2</sup>が置換アリールオキシ基である、[13]記載の化合物もしくはそ 30 のプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、

10

- [15] R<sup>2</sup>が置換ヘテロアリールオキシ基である、[1] ~ [11] のいずれ かに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩
- [16]  $R^3$ が式  $(T1) \sim (T6)$  で表される基である、  $[1] \sim [11]$  の いずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [17] R<sup>2</sup>が、式:-O-Tx-O-Ty (式中、Oは酸素原子を表し、Txはフェニレン基、ピリジンジイル基、ピリミジンジイル基、またはチオフェンジイル基を表し、Tyは置接されてもよいアルキル基、置接されてもよいシクロアルキルル本、置接されてもよいシクロアルキルアルキル基、または置接されてもよい必和ヘテロ環基を表す。)で表される基である、[1]~[11]のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの変学上野容される塩、
- [18] Tェがフェニレン基である、[1·7] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [19] Txがmーフェニレンである、[18] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [20] Tyが、置換アルキル基、置換シクロアルキル基、または置換されても よいシクロアルキルアルキル基である、[19]記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
  - [21] Tyで表される基の置換基が、ハロゲン原子、カルボキシ基、またはアルコキシカルボニル基である、[20] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
  - [22] 式 (I) で表される化合物が、下記式 (c1) ~ (c36):

$$\begin{array}{c} & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

である、[1]記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、

[23] [1] ~ [22] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ 、またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有する医薬、

[24] [1] ~ [22] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ 、またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有するジペプチジルペプ チダーゼ-IV阻害剤。

[25] [1] ~ [22] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ 、またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有する糖尿病治療剤、

[26] ジベブチジルベブチダーゼ-IV阻害剤製造のための、[1]~[22]のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の使用。

[27] 糖尿病治療剤の製造のための、[1]~[22]のいずれかに記載の化

.5

20

25

30

合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の使用、また は

[28] 治療を必要とする患者に、[1]~[22]のいずれかに記載の化合物 もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の有効量を投与す ることからなる、糖尿病の治療方法に関する。

本発明化合物は、優れたDPP-IV阻害活性を有し、糖尿病治療薬として有用である。 特に [16] および [17] に含まれる化合物は、経口吸収性に優れている。

### 10 発明を実施するための最良の形態

以下に、本発明をさらに詳細に説明する。

なお、本明細書において、「置換されてもよい」もしくは「置換された」で定義 される基における置換基の数は、置換可能であれば特に制限はなく、1または複数 である。

R\*が複数あるとき、または置換基が複数あるときの複数とは2以上の整数を表し、好ましくは2、3、4または5を表す。さらに好ましくは2または3を表す。「低級アルキル基」、「低級アルコキシ基」および「低級アルキルルボニル」のアルキル部分等における「低級」とは、特に記載のない限り炭素数1から6のアルキル基およびアルコキシ基等を表すものとする。

R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルキル基」のアルキル基としては 、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば 、直鎖または分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には 、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 - プロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。

R¹ およびR² における「置換されてもよいアルキル基」における置換基として は、例えば (1) ハロゲン原子、 (2) 置換されてもよい含窒素へテロアリール基 、 (3) 置換されてもよいアロイル基、 (4) 置換されてもよいアリールアミノカ ルボニル基、 (5) 置換されてもよい含窒素へテロアリールカルボニル基、 (6) 置換されてもよい含窒素へテロアリールアミノカルボニル基、 (7) カルボキシ基 、 (8) 置換されてもよいアルコキシカルボニル基、 (9) 置換されてもよいカル

10

15

20

パモイル基、(10) 置換されてもよいシクロアルキル基、(11) 置換されてもよいアリール基、(12) 置換されてもよいアリールオキシ基、(13) 置換されてもよいアリールスルホニル基、(14) アルキルスルホニル基、(15) 置換されてもよいアラルキルスルホニル基、(16) 水酸基、または(17) 置換されてもよいアルコキシ基等が挙げられる。

(1) ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。

(2) 「置換されてもよい合窒素ヘテロアリール基」における合窒素ヘテロアリールとしては、例えば、窒素原子を1から2を有する5から10貝環の基が挙げられ、具体的には、例えば、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリジル、ピリジル、ピリジル、ドリアゾリル、トリアゾリル、トリアゾリル、トリアゾリル、トリアゾリル、トリアジニル、テトラゾリル、インドリルまたはイミダゾ[1,2-a]ピリジル等が挙げられる。

「置換されてもよい含窒素ヘテロアリール基」における置換基としては、例えば

### (a) 水酸基、

- (b)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、
- (c) アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。).
- (d)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が 挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルま

10

15

25

たはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、ト リフルオロメチル、2-フルオロエチル、2, 2-ジフオロエチル、パーフルオロ エチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

- (e) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- (f)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトキシオトキシ、エトキシエトキシ、メトキンプロポキシまたはエトキシブ
  - ロボキシ等が挙げられる。)、
    - (g)シアノ基、
    - (h) カルポキシ基、
    - (i)アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えばメ
- 20 トキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
  - (j)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルまたはブチル等が挙げられる。) で置換されてもよいカルバモイル基 (具体的には、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイルまたはジエチルカルバモイル等が挙げられる。)、
  - ( $\hat{y}$ ) アリール基(例えば、フェニル、1 ナフチルまたは2 ナフチル等が挙げられる。)、
  - または(1)アミノ基等が挙げられる。
- 30 (3) 「置換されてもよいアロイル基」のアロイル基としては、例えば炭素数11

以下のアリールカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、ベンゾイルまたはナフトイル等が挙げられる。

「置換されてもよいアロイル基」における置換基としては、例えば、

(a)水酸基、

- 5 (b)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、
  - (c) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 6 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビル、フチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。)、
  - (d) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ
- 具体的には反素数1から4のアルコキン基か率りられ、更に実体的には、ストキン

  15 、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキル

  基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が 挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、ト

  20 リフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2、2ージフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、
  - (e) アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- 25 (f)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素30 数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキ

 ジ、プロポキシまたはブトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、 ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシブロボキシまたはエトキシブロボキシ等が挙げられる。)、

5 (g)シアノ基、

10

15

- (b) カルポキシ基、
- (i)アルコキシカルボニル基(例えば、炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
- (j)アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル等が挙げられる。) で置換されてもよいカルバモイル基(具体的には、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイルまたはジエチルカルバモイル等が挙げられる。)、
- (k) アルキルスルホニル基(例えば、メタンスルホニル等が挙げられる。)、
  - (1)メチレンジオキシ、
  - (m) エチレンジオキシ、
  - (n) 含窒素飽和ヘテロ環基 (例えば、ビロリジニル、ビベリジニルまたはモルホニリル等が挙げられる。)、
- 20 (の)シクロアルキルオキシ基(例えば、低級シクロアルキルオキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数3から10のシクロアルキルオキシ基が挙げられ、更に具体的には、シクロプロピルオキシ、シクロプチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、アグマンチルオキシまたはノルポルニルオキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、シクロプロピルオキシメトキシ、シクロプチルオキシメトキシまたはシクロプロピルオキシエトキシ等が挙げられる。)、
  - (p)シクロアルキルオキシ基(例えば、低級シクロアルキルオキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数3から10のシクロアルキルオキシ基が挙げられ、更に具体的

には、シクロプロピルオキシ、シクロプチルオキシ、シクロベンチルオキシ、シク ロヘキシルオキシ、シクロヘブチルオキシ、アダマンチルオキシまたはノルボルニ ルオキシ等が挙げられる。)、

または(q)アミノ基等が挙げられる。

(4)「置換されてもよいアリールアミノカルボニル基」におけるアリール基としては例えば、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。

「置換されてもよいアリールアミノカルボニル基」における置換基としては、前記(3)の「置換されてもよいアロイル基」における置換基として例示したものが挙げられる。

(5)「置換されてもよい合室素ヘテロアリールカルボニル基」における合室素ヘテロアリールとしては、前配(2)の「置換されてもよい合窒素ヘテロアリール」における合窒素ヘテロアリールとして例示したものが挙げられる。

「置換されてもよい合窒素ヘテロアリールカルボニル基」における置換基として は、前記(2)の「置換されてもよい合窒素ヘテロアリール」における置換基とし て例示したものが挙げられる。

(6) 「置換されてもよい含窒素ヘテロアリールアミノカルボニル基」における含窒素ヘテロアリールとしては、前記(2)の「置換されてもよい含窒素ヘテロアリール」における含窒素ヘテロアリールとして例示したものが挙げられる。

「置換されてもよい含窒素ヘテロアリールアミノカルボニル基」における置換基 としては、前記(2)の「置換されてもよい含窒素ヘテロアリール」における置換 基として例示したものが挙げられる。

(8) 「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」におけるアルコキシカルボニル基としては、例えば炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシ、2-プロボキシ、プトキシまたはtert-プトキン等)で置換された

カルボニル基が挙げられ、具体的には、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル 、プロボキシカルボニル、2-プロボキシカルボニルまたはtert-プトキシカルボ ニル等が挙げられる。

「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における置換基としては、例えば

15

20

(b) カルボキシ基、

5

- (c) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体 的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 6 のアルキル基等が挙げられ、 更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 - プロピル、プチル、イ ソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。 )、
- (d) アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- (e)アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピル、プチルまたはtert-ブチル等が挙げられる。)で置換されたカルボニルオキシ基(具体的には、メチルカルボニルオキシ、エチルカルボニルオキシ、プロピルカルボニルオキシ、2ープロピルカルボニルオキシ、ブチルカルボニルオキシまたはtert-ブチルカルボニルオキシ等が挙げられる。)、
- 15 (f)アルコキシカルボニル基(例えば、炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシ、2-プロボキシ、プトキシまたはtert-プチルオキシ等が挙げられる。)で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
  - (g) アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピル、ブチルまたはtert-ブチル等が挙げられる。) で置換されたアミノ基、
  - (h)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、ブチルまたはterl-ブチル等が挙げられる。) で置換されたカルバモイル基、
  - (i)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、ブチルまたはtert-ブチル等が挙げられる。) で置換されたスルファモイル基、
- 25 (j)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビル、ブチルまたはtert-ブチル等が挙げられる。) で置換されたウレイド基、
  - (k) アルキルオキシカルボニルオキシ基 (例えば炭素数 1 から 4 のアルキルオキシ (例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシ、2 - プロボキシ、プトキシまたはter t-ブチルオキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニルオキシ基が挙げられる
- 30 。具体的には、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、2-プロ

ポキシカルボニルオキシまたはtert-ブチルオキシカルボニルオキシ等が挙げられる。)、

(())シクロアルキルオキシカルボニルオキシ基 (例えば炭素数3から10のシクロ アルキルオキシ (例えばシクロプロピルオキシ、シクロブチルオキシ、シクロペン チルオキシ、シクロヘキシルオキシ、シクロヘブチルオキシ、アダマンチルオキシ またはノルボルニルオキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニルオキシ基が 挙げられる。具体的には、シクロペンチルオキシカルボニルオキシ、シクロヘキシ ルオキシカルボニルオキシまたはシクロヘブチルオキシカルボニルオキシ等が挙げ られる。)、

10 (m)フェニル、

5

30

- (n) 5 メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソレン-4-イル、
- (a) 5-オキソー2-テトラヒドロフラニル、

原子等が挙げられる。) 等が挙げられる。

- (p) 1, 3-ジヒドロ-3-オキソ-1-イソベンゾフラニル、
- (g) テトラヒドロフラニル、
- (r)舎窒素飽和ヘテロ環基(例えば、ピロリジニル、ピペリジニルまたはモルホニリル等が挙げられる。)、 または(s)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素
- (9)「置換されてもよいカルパモイル基」における置換基としてはアルキル基(
  20 例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピルまたはプチル等が挙げられる。)等が挙げられる。また、該カルパモイル基の 2 個の置換基が結合して、例えば、ピロリジン(該ピロリジンはさらに水酸基で置換されていてもよい。)、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、チオモルホリンオキシド、チオモルホリン、チオモルホリンオキシド、チオモルホリンジオキシド、または、ピペラジン(該ピペラジンの窒素原子は、メチル、エチルで置換されていてもよい。「置換されてもよいカルパモイル基」の具体例としては、例えば、カルパモイル、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチルカルパモイル、ジエチルカルパモイル、エチルカルパモイル、ジエチルカルパモイル、エチルカルパモイル、ジエチルカルパモイル、エチルカルパモイル、メチルプロ

ピルカルバモイル、シクロプロピルカルバモイル、シクロプロピルメチルカルバモ

イル、ピロリジノカルポニル、ピペリジノカルポニルまたはモルホリノカルボニル 等が挙げられる。

(10) 「置換されてもよいシクロアルキル基」におけるシクロアルキル基として は、例えば炭素数3から10のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば **、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘブ** チル、アダマンチルまたはノルボルニル等が挙げられる。

「置換されてもよいシクロアルキル基」における置換基としては、アルキル基( 例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、プチルまたはtert-プチル等 が挙げられる。)、アラルキル基(例えば、ベンジル、2-フェニルエチルまたは 1-ナフチルメチル等が挙げられる)、またはフッ素原子等が挙げられる。

(11) 「置換されてもよいアリール基」におけるアリール基としては、例えば、 炭素数6から10個のアリール基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニル、1 ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。

「置換されてもよいアリール基」における置換基としては、

#### 15 (a) 水酸基、

5.

10

20

- (b)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等 が挙げられる。)、
- (c)アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体 的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、 更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル
- 等が挙げられる。)、 (d)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等 が挙げられる。) またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、
- 具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ . エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルキル 25 基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げ られ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が 挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルま たはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、ト リフルオロメチル、2-フルオロエチル、2.2-ジフオロエチル、パーフルオロ

エチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

- (e)アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポ キシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- (f)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキンプロポキシまたはエトキンプロポキシ等が挙げられる。)、
- 15 (g)以下の(aa)、(bb)または(cc)で置換されてもよいフェニル基:
  - (aa)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) で置換されてもよいアルコキシ基 (アルコキシ部分としては、 例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ 基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ 等が挙げられる。)、
  - (bb)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)で置換されてもよいアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2一プロピルまたはプチル等が挙げられる。)、
  - (cc)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
  - (h)シアノ基、

20

- (i)カルポキシ基、
- 30 (j)アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えばメ

トキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられ、具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、

(k)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2 - プロピルまたはブチル 等が挙げられる。) で置換されてもよいカルバモイル基 (具体的には、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイルまたはジエチルカルバモイル等が挙げられる。)、

- (1)アルキルスルホニル基 (例えば、メチルスルホニル等が挙げられる。)、
- (血) メチレンジオキシ、
- 10 (n)エチレンジオキシ、

5.

20

25

または(0)フェニルオキシ等が挙げられる。

(12) 「置換されてもよいアリールオキシ基」のアリールオキシ基としては、例えば、炭素数6から10のアリールオキシ基が挙げられ、具体的には、例えば、フェノキシ、1-ナフチルオキシまたは2-ナフチルオキシ等が挙げられる。

15 「置換されてもよいアリールオキシ基」の置換基としては、前配(11)の「置 換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

(13)「置換されてもよいアリールスルホニル基」のアリールスルホニル基としては、例えば、炭素数6から10のアリールスルホニル基が挙げられ、具体的には、ペンセンスルホニル、トルエンスルホニルまたはナフタレンスルホニル等が挙げられる。

「置換されてもよいアリールオキシ基」の置換基としては、前記(11)の「置 換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

(14) 「アルキルスルホニル基」のアルキルスルホニル基としては、例えば、炭 業数1から6のアルキルスルホニル基が挙げられ、具体的には、例えば、メチルス ルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、2 - プロピルスルホニル、ブ チルスルホニル、ベンチルスルホニルまたはヘキシルスルホニル等が挙げられる。

(15)「置換されてもよいアラルキルスルホニル基」のアラルキルスルホニル基 としては、例えば、置換されてもよいアルキレン鎖(例えば、メチレン、エチレン またはプロピレン等が挙げられる。置換基としては、例えば、フッ素原子、メトキ

30 シ、エトキシ、プロポキシ、メチル、エチル、プロピルまたは2-プロピル等が挙

10

15

20

25

げられる。)に、前配(13)の「置換されてもよいアリールスルホニル基」が結 合したものが挙げられる。

(17) 「置換されてもよいアルコキシ基」のアルコキシ基としては、例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。

「置換されてもよいアルコキシ基」の置換基としては、前配(8)の「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> における「置換されてもよいシクロアルキル基」のシクロアルキル基としては、例えば炭素数3から10のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘブチル、アダマンチルまたはノルボルニル等が挙げられる。

R¹ およびR² における「置換されてもよいシクロアルキル基」の置換基としては、前配R¹ およびR² で示される「置換されてもよいアルキル基」の置換基としての「置換されてもよいシクロアルキル基」における置換基として例示したものが 挙げられる。

 $R^2$  における「ハロゲン原子」としては例えば、フッ森原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいシクロアルキルオキシ基」のシクロアルキルオキシ基としては、例えば炭素数3から10のシクロアルキルオキシ基が挙げられ、 具体的には、例えば、シクロプロピルオキシ、シクロプチルオキシ、シクロペンチ ルオキシ、シクロヘキシルオキシ、シクロヘブチルオキシ、アダマンチルオキシま たはノルボルニルオキシ等が挙げられる。

 $R^2$  における「置換されてもよいシクロアルキルオキシ基」の置換基としては、 前配 $R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアルキル基」の置換基としての「 置換されてもよいシクロアルキル基」における置換基として例示したものが挙げら れる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルケニル基」のアルケニル基としては、例え 30 ば炭素数 2 から 6 のアルケニル基が挙げられ、具体的には、例えば、ビニル、プロ ベニル、メチルプロベニル、プテニルまたはメチルプテニル等が挙げられる。 R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルケニル基」の置換基としては、

#### (a)水酸基、

- (b)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、
- (c)アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルまたはプチル等が挙げられる。)、
- (d)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2ープロビルまたはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、シフルオロメチル、トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2、2ージフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、
- 20 (e)アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
  - (f)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ
- 25 具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、
- 30 ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキ

10

15

20

25

シ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシプロポキシまたはエトキシブ ロポキシ等が挙げられる。)、

- (g)以下の(aa)、(bb)または(cc)で置換されてもよいフェニル基:
- (aa)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) で置換されてもよいアルコキシ基 (アルコキシ部分としては、 例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ 基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ 等が挙げられる。)、
- (bb)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)で置換されてもよいアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。)、
- (cc)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が経げられる。)、
- (h)シアノ基、
- (i)カルポキシ基、
- (j)アルコキシカルボニル基(例えば、炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられ、具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
- (k) アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピルまたはプチル 等が挙げられる。) で置接されてもよいカルバモイル基 (具体的には、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイルまたはジエ チルカルバモイル等が挙げられる。)、
- (I)アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニル等が挙げられる。)、 または(m)フェニルオキシ等が挙げられる。
  - R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアミノ基」の置換基としては、
- (a)アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体 30 的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、

10

15

20

25

30

更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 - プロピルまたはプチル 等が挙げられる。)、

(b) アルキルカルボニル基 (例えば、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体 的には炭素数 1 から 4 のアルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセ チルまたはプロピオニル等が挙げられる。)、

(c) アロイル基(例えば炭素数11以下のアリールカルボニル基が挙げられ、具体 的には、例えば、ベンゾイルまたはナフトイル等が挙げられる。)、

(d) アルキルスルホニル基 (例えば、炭素数1から4のアルキルスルホニル基が挙 げられ、具体的には、例えば、メタンスルホニルまたはエタンスルホニル等が挙げ られる。)、

(e) アリールスルホニル基 (例えば炭素数 1 0 以下のアリールスルホニル基が挙げられ、具体的には、ベンゼンスルホニル、トルエンスルホニルまたはナフタレンスルホニル等が挙げられる。)、

(f) 置換されてもよいアリール基(例えば炭素数10以下のアリール基が挙げられ、具体的には、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。置換基としてはハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。)、アルコキシ基(例えば、炭素数1から

はプトキシ等が挙げられる。)等が挙げられる。)、 または(g)アラルキル基(例えば、ベンジル、2-フェニルエチルまたは1-ナフ チルメチル等が挙げられる)等が挙げられる。

4のアルコキシ基が挙げられ、具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまた

また、置換されてもよいアミノ基には、(n)イミドも挙げられる。「置換されて もよいアミノ基」の具体例としては、アミノ、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメ チルアミノ、ジエチルアミノ、メチルエチルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニ ルアミノ、ベンゾイルアミノ、ナフトイルアミノ、メチルスルホニルアミノ、エチ ルスルホニルアミノ、メチルカルボニルアミノ、エチルスルホニルアミノ、ベンゼ ンスルホニルアミノ、フタルイミド、スクシンイミドまたはマレイミド等が挙げら れる。

5

10

15

20

25

30

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいカルバモイル基」の置換基としては、

(a) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体 的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から4 のアルキル基等が挙げられ、

更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルまたはプチル 等が溢げられる。)、

または(b)以下の(aa)、(bb)または(cc)で置換されてもよいアリール基 (例えば、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる) が挙げられる。

(aa)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)

(bb)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) で置換されてもよいアルコキシ基 (アルコキシ部分としては、 例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ 基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ 数が挙げられる。)

(cc)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)で置換されてもよいアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖 または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。)

「置接されてもよいカルパモイル基」の具体例としては、例えば、カルパモイル 、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチルカルパモイル、ジエチルカ ルパモイル、エチルメチルカルパモイル、フェニルカルパモイルまたはフェニルメ チルカルパモイル等が挙げられる。

また、該カルバモイル基の2個の置換基が結合して、ピロリジン、ピペリジン、 モルホリン、チオモルホリン、チオモルホリンオキシド、チオモルホリンジオキシ ド、またはピペラジン(該ピペラジンの窒素原子は、例えばメチル、エチル、プロ ピルで置換されてもよい)等の、炭素、窒素、酸素、または硫黄を含んでいてもよ い脂肪族へテロ環を形成していてもよく、具体的には、ピロリジノカルバモイル、 ピペリジノカルバモイルまたはモルホリノカルバモイル等が挙げられる。

10

15

20

25

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルコキシ基」におけるアルコキシとしては、 例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から4 のアルコキシ 基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ 等が挙げられる。

 $R^2$  における「置換されてもよいアルコキシ基」の置換基としては、前配 $R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアルキル基」の置換基としての「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における置換基として例示したものが挙げられる

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」におけるアルコキシカルボニルとしては、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニルまたはプロボキシカルボニル等が挙げられる。

 $R^2$  における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」の置換基としては、 前記 $R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアルキル基」の置換基としての「 置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における置換基として例示したものが 挙げられる。

 $R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアリール基」におけるアリール基としては、例えば、炭素数6から10個のアリール基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。

 $R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアリール基」における置換基としては、

- (a) 水酸基、
- (b)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、
- (c) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体 的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、 更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビルまたはプチル 鉱が挙げられる。)、
- (d) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、
- 30 具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ

10

15

20

25

、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2、2ージフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

(e)アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはブトキシ等が挙げられる。)、

(f)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシまたはトリフルオロメトキシ等が挙げられる。)、

(g)以下の(aa)、(bb)または(cc)で置換されてもよいフェニル基:

(aa)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) で置換されてもよいアルコキシ基 (アルコキシ部分としては、 例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ 基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ 等が挙げられる。)、

(bb)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) で置換されてもよいアルキル基 (アルキル部分としては、例え ば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖 または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例え ば、メチル、エチル、プロピル、2 - プロピルまたはプチル等が挙げられる。)、

(cc)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、

30 (h)シアノ基、

(i)カルポキシ基、

5

10

25

30

- (j)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) で置換されてもよいアルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数 1から4のアルコキシ基 (例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられ、具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
- (x) アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピルまたはブチル等が挙げられる。) で置換されてもよいカルバモイル基(具体的には、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイルまたはジエチルカルバモイル等が挙げられる。)、
- (1)アルキルスルホニル基 (例えば、メチルスルホニル等が挙げられる。)、
- (11) メチレンジオキシ、
- (11) エチレンジオキシ、
- (の) 置換されてもよいフェニルオキシ基(置換基としてはハロゲン原子(例えば、 フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアル コキシ基(例えば、炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、具体的には、メト キシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) 等が挙げられる。 )、
  - (p)フェニル、
- 20 (4) 合窒素飽和ヘテロ環基(例えば、ピロリジニル、ピペリジニル、モルホニリル またはピペラジニル(該ピペラジンの窒素原子は、例えばメチル、エチルまたはプロピルで置換されてもよい)等が挙げられる。)、
  - (r)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロビル、2 プロビルまたはプチル等が挙げられる。)、ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されてもよいシクロアルキルオキシ基 (シクロアルキルオキシ部分は例えば、低級シクロアルキルオキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数3から10のシクロア

ルキルオキシ(例えばシクロプロピルオキシ、シクロプチルオキシ、シクロペンチ

ルオキシ、シクロヘキシルオキシ、シクロヘブチルオキシ、アダマンチルオキシまたはノルボルニルオキシ等が挙げられる。具体的には、例えば、2 - メチルシクロプロピルオキシ、2 - フルオロシクロプピルオキシ、3 - メトキシシクロプチルオキシまたは3 - フルオロシクロプチルオキシ等が挙げられる。)、

- 5 (s) ジフルオロメチレンジオキシ、
  - (t) アルケニル基 (例えば、炭素数 2から6のアルケニル基が挙げられ、具体的には、例えば、ピニル、プロベニル、メチルプロベニル、プテニルまたはメチルプテニル等が挙げられる。)、
- (u)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等 が挙げられる。)で置換されてもよいアルケニル基(例えば、炭素数2から6のア ルケニル基が挙げられ、具体的には、例えば、ビニル、プロベニル、メチルプロベ ニル、プテニルまたはメチルプテニル等が挙げられる。)、 (v)アルキル基(例えば、メチル、エチルまたはプロビル等が挙げられる。)で置 換されてもよいアミノ基(具体的には、アミノ、メチルアミノ、エチルアミノ、プ 15 ロビルアミノまたはメメチルアミノ等が挙げられる。)、
  - (〒)アルキルカルボニル基(例えば、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセチルまたはプロピオニル等が挙げられる。)、
  - (x)アセトキシ、

- 20 (y)アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、メトキシ、エトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシプロポキシまたはエトキシプロポキシ等が挙げられる。)
  - または(z)シクロアルキルオキシ基(例えば、低級シクロアルキルオキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数3から10のシクロアルキルオキシ基が挙げられ、更に 具体的には、シクロプロビルオキシ、シクロプチルオキシ、シクロペンチルオキシ

10

15

20

25

30

、シクロヘキシルオキシ、シクロヘブチルオキシ、アダマンチルオキシまたはノルボルニルオキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ等が挙げられる。具体的には、シクロプロピルオキシメトキシ、シクロプチルオキシメトキシまたはシクロプロピルオキシエトキシ等が挙げられる。)等が挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアリールオキシ基」のアリールオキシ基として は、例えば、炭素数6から10のアリールオキシ基が挙げられ、具体的には、例え ば、フェノキシ、1ーナフチルオキシまたは2ーナフチルオキシ等が挙げられる。

 $R^1$ における「置換されてもよいアリールオキシ基」の置換基としては、前配  $R^1$  および  $R^2$  における「置換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。また、 $R^1$ における「置換されてもよいアリールオキシ基」における置換基には、前配の他、後に述べる式: -O-Tyとして表される基も含まれる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアリールオキシカルボニル基」におけるアリー ルオキシカルボニル基としては、炭素数7から11のアリールオキシカルボニル基 が挙げられ、具体的には、例えば、フェニルオキシカルボニル、2-ナフチルオキ シカルボニルまたは1-ナフチルオキシカルボニル基等が挙げられる。

 $R^2$  における「置換されてもよいアリールオキシカルボニル基」の置換基としては、前配 $R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

 $R^2$  における「置換されてもよいアラルキル基」としては例えば置換されてもよいアルキレン鎖に置換されてもよいアリール基が結合したものが挙げられる。

「アリール」部分としては例えば、炭素数6から10のアリール基が挙げられ、

具体的には、フェニルまたはナフチル等が挙げられる。「置換されてもよいアリー ル基」部分の置換基としては、前記R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> における「置換されてもよいア リール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

「置換されてもよいアルキレン鎖」のアルキレン鎖としては例えば、炭素数1か ら4のアルキレン鎖が挙げられ、具体的には例えば、メチレン、エチレン、トリメ チレンまたはテトラメチレン等が挙げられる。「置換されてもよいアルキレン鎖」

10

15

20

25

30

部分の置換基としてはアルキル基(例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはブチル等が挙げられる。)またはハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)等が挙げられる。置換基の数としては1または2以上が挙げられる。また、隣接したまたは同一炭素上の2つのアルキル基が結合して炭素数3から10個のシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シクロペブチル、アダマンチルまたはノルポルニル等が挙げられる。)を形成してもよい。

R²における「置換されてもよいアラルキルオキシ基」のアラルキル基としては、前記R²における「置換されてもよいアラルキル基」におけるアラルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、ペンジルオキシまたは2-フェニルエチルオキシ等が挙げられる。「置換されてもよいアラルキルオキシ基」における「置換されてもよいアリール基」部分の置換基としては、前記R¹およびR²における「置換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

 ${f R}^2$  における「置換されてもよいアロイル基」のアロイル基としては、例えば、 炭素数 ${f 7}$  から ${f 1}$  1 のアロイル基が挙げられ、具体的には、例えば、ベンゾイル、 ${f 1}$ ーナフトイルまたは ${f 2}$  ーナフトイル等が挙げられる。

 $R^2$  における「置換されてもよいアロイル基」の置換基としては、前記 $R^1$  および  $R^2$  における「置換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアリールチオ基」のアリールチオ基としては、 例えば、炭素数6から10のアリールチオ基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニルチオ、1-ナフチルチオまたは2-ナフチルチオ等が挙げられる。

 $R^2$  における「置換されてもよいアリールチオ基」の置換基としては、前配 $R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアリールスルフィニル基」のアリールスルフィニル基としては、例えば、炭素数6から10のアリールスルフィニル基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニルスルフィニル、1-ナフチルスルフィニルまたは2-ナフチルスルフィニル等が挙げられる。

10

15

20

25

30

 $R^2$  における「置換されてもよいアリールスルフィニル基」の置換基としては、 前記 $R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアリール基」における置換基とし て例示されたものが挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアリールスルホニル基」のアリールスルホニル 基としては、例えば、炭素数6から10のアリールスルホニル基が挙げられ、具体 的には、例えば、フェニルスルホニル、トシル、1-ナフチルスルホニルまたは2 -ナフチルスルホニル等が挙げられる。

 $R^2$  における「置換されてもよいアリールスルホニル基」の置換基としては、前  $記R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアリール基」における置換基として 例示されたものが挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルキルチオ基」のアルキルチオ基としては、 例えば、炭素数1から6のアルキルチオ基が挙げられ、具体的には、例えば、メチ ルチオ、エチルチオ、プロビルチオ、2ープロビルチオ、ブチルチオ、sec-ブチル チオ、tert-ブチルチオ、ベンチルチオまたはヘキシルチオ等が挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルキルチオ基」の置換基としては、前配R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルキル基」における置換基として例示さ れたものが挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルキルスルフィニル基」のアルキルスルフィニル基としては、例えば、炭素数1から6のアルキルスルフィニル基が挙げられ、具体的には、例えば、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル、プロピルスルフ

具体的には、例えば、メチルスルフィニル、エナルスルフィニル、フロビルスルフィニル、 ィニル、2 - プロビルスルフィニル、ブチルスルフィニル、ベンチルスルフィニル またはヘキシルスルフィニル等が挙げられる。

 $R^2$  における「置換されてもよいアルキルスルフィニル基」の置換基としては、 前配 $R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアルキル基」における置換基として何示されたものが挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルキルスルホニル基」のアルキルスルホニル基としては、例えば、炭素数 1 から6 のアルキルスルホニル基が挙げられ、具体的には、例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、2 - プロピルスルホニル、プチルスルホニル、ペンチルスルホニルまたはヘキシルスルホニル等が挙げられる。

10

15

20

25

30

 $R^2$  における「置換されてもよいアルキルスルホニル基」の置換基としては、前記  $R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアルキル基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

R¹ およびR² における「置換されてもよいヘテロアリール基」のヘテロアリール基としては、例えば窒素原子、硫黄原子、酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1個以上(例えば1ないし4個)を含む5ないし6員、単環または多環式の基が挙げられ、好ましくは5ないし6員、単環または2環式のヘテロ環基が挙げられる。具体的には、ピロリル、チエニル、ベンゾチエニル、ベンゾフラニル、ベンズオキサゾリル、ベンズチアゾリル、フリル、オキサゾリル、チアゾリル、イソオキサゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリジル、ピリジル、ピリジル、ピリジル、ドラブリル、インドリル、イミダゾ「1,2-alピリジルまたはジベンゾフラニル等が挙げられる。

 $\mathbb{R}^1$  および $\mathbb{R}^2$  における「置換されてもよいヘテロアリール基」における置換基 としては、例えば、

- (1) 水酸基、
- (2) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (3) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から6 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピル、フチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。)、
- (4) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ 、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキ シ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置接されたアルキ ル基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙 げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等 が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピル またはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル

10

15

20

25

30

トリフルオロメチル、2-フルオロエチル、2,2-ジフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

- (5) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ボキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- - (7) シアノ基、
  - (8) カルボキシ基、
- (9) アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えば メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換された カルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキ シカルボニル等が挙げられる。)、
- (10) アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルまたはプチル等が挙げられる。)で置接されてもよいカルパモイル基(具体的には、カルパモイル、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチルカルパモイルまたはジエチルカルパモイル等が挙げられる。)、
- または (11) 置換されてもよいアリール基 (例えば炭素数10以下のアリール基 が挙げられ、具体的には、フェニル、1-ナフチルまたは2-ナフチル等が挙げら れる。置換基としてはハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子ま たはヨウ素原子等が挙げられる。)、アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低 級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1か

10

15

20

25

66のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ベンチルまたはヘキシル等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)等が挙げられる。)等が挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリールアルキル基」のヘテロアリール 基としては、前配R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリール基」 におけるヘテロアリール基として例示したものが挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリールアルキル基」の置換基としては 、前記R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリール基」における置 換基として例示したものが挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基」のヘテロアリー ル基としては、前記R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリール基 」におけるヘテロアリール基として例示したものが挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基」の置換基として は、前記R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリール基」における 置換基として例示したものが挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリールオキシ基」のヘテロアリール基としては、前記R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリール基」におけるヘテロアリール基として例示したものが挙げられる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリールオキシ基」の置換基としては、 前記R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> における「置換されてもよいヘテロアリール基」における置換 基として例示したものが挙げられる。またR<sup>1</sup>における「置換されてもよいヘテロ アリールオキシ基」における置換基には、前記の他、後に述べる式:-O-Tyと して表される基も含まれる。

R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルキルカルボニル基」のアルキルカルボニル 基としては、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体的には炭素数1から4の アルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセチルまたはプロピオニル 等が挙げられる。

30 R<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルキルカルポニル基」の置換基としては、ハ

10

15

20

25

30

ロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げ られる。) が挙げられ、具体的には、トリフルオロメチルカルボニルまたはペンタ フルオロエチルカルボニル等が挙げられる。

R<sup>2</sup> およびR<sup>3</sup> における「置換されてもよい含窒素飽和ヘテロ環基」の含窒素飽 和ヘテロ環基としては、例えば、窒素原子を1から2個有し、更に酸素原子または 硫黄原子を有してもよい、5から6員環の飽和ヘテロ環が挙げられ、具体的には、 例えば、ピロリジニル、イミダゾリジニル、ピペリジニル、モルホリニル、チオモ ルホリニル、ジオキソチオモルホリニル、ヘキサメチレンイミニル、オキサゾリジ ニル、チアゾリジニル、イミダゾリジニル、オキソイミダゾリジニル、ジオキソ ミダゾリジニル、オキソオキサゾリジニル、ジオキソオキサゾリジニル、ジオキソ チアゾリジニル、テトラヒドロフラニルまたはテトラヒドロピリジニル等が挙げら れる。

R<sup>2</sup> およびR<sup>3</sup> における「置換されてもよい含窒素飽和ヘテロ環基」の置換基と しては、例えば、

- (1)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
  - (2) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルまたはプチル等が挙げられる。)、
- (3) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、ブロボキシまたはブトキシ等が挙げられる。)で置後されたアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはブチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2、2ージフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

- (4) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシまたはプトキン等が挙げられる。)、
- (5) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルコキシ基 (アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシストキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトシキエトキシ、エトキシオープロポキシ等が挙げられる。)、
  - (6) シアノ基、

15 または(7)オキソ基等が挙げられる。

 $R^{s}$  における「置換されてもよいアルキル基」のアルキル基としては、前配 $R^{t}$  および $R^{s}$  における「置換されてもよいアルキル基」におけるアルキル基として例示したものが挙げられる。

R³における「置換されてもよいアルキル基」の置換基としては、例えば

- 20 (1)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
  - (2) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、
- 30 トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2,2ージフオロエチル、パーフルオ

ロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

- (3) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- (4) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭の素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシブロポキシまたはエトキシブロポキシのが遂げられる。)、
- 15 (5)シアノ基、

20

- (6) カルボキシ基、
- (7) アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えば メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換された カルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキ シカルボニル等が挙げられる。)、
- (8) アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル等が挙げられる。) で置換されてもよいカルパモイル基 (具体的には、カルパモイル、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチルカルパモイルまたはジエチルカルパモイル等が挙げられる。)、
- (9) アルキルスルホニル基(例えば、メタンスルホニル等が挙げられる。)、または(10)合窒素飽和ヘテロ環基(例えば、窒素原子を1から2個有し、更に酸素原子を有してもよい、5から6員環の飽和ヘテロ環基が挙げられ、具体的には、例えば、ピロリジニル、イミダゾリジニル、ピペリジニルまたはモルホリニル等が挙げられる。)等が挙げられる。
- 30 R<sup>3</sup> における「置換されてもよいシクロアルキル基」は、前記R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> に

10

15

20

25

30

おける「置換されてもよいシクロアルキル基」と同義である。

 $R^3$  における「置換されてもよいアリール基」におけるアリール基としては、例えば、炭素数6から10個のアリール基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。好ましくは、フェニルが挙げられる。

R³ における「置換されてもよいアリール基」における置換基としては、例えば、

- (1) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (2) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはブチル等が挙げられる。)、
- (3) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルキル基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビルまたはブチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2 2 ジフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、
  - (4) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
  - (5) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ 、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキ シ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコ キシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ。具体的には炭

素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシブロポキシまたはエトキシブロポキシ等が挙げられる。)、

(6) シアノ基、

5

10

20

25

- (7) アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えば メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
- (8) アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロビル、2 プロビルまたはプチル等が挙げられる。) で置換されてもよいカルパモイル基 (具体的には、カルパモイル、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチルカルパモイルまたはジエチルカルパモイル等が挙げられる。)、
- (9) アルキル基(例えば、メチル、エチルまたはプロピル等が挙げられる。)で 置換されてもよいアミノ基(具体的には、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピル アミノまたはジメチルアミノ等が挙げられる。)、
  - (10)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子または塩素原子等が挙げられる。)で 酸換されてもよいフェニル基(具体的には、2-フルオロフェニル、3-フルオロ フェニル、4-フルオロフェニル、2,3-ジフルオロフェニル、3,5-ジフル オロフェニル、2-クロロフェニル、3-クロロフェニルまたは4-クロロフェニ ル等が挙げられる。)、
  - (11) フッ素原子で置換されてもよいシクロアルキル基(具体的には、シクロプロビル、2-フルオロシクロプロビル、シクロプチル、シクロペンチル、アダマンチルまたはノルボルニル等が挙げられる。)、
  - (12) フッ素原子で置換されてもよいシクロアルキルカルボニル基 (具体的には、シクロプロビルカルボニル、2-フルオロシクロプロビルカルボニルまたはシクロブチルカルボニル、シクロベンチルカルボニル等が挙げられる。)、
  - (13) カルボキシ基、
- 30 (14) ピロリジニル基、

15

25

30

- (15) ピペリジル基、
- (16) モルホリニル基、
- (17) ピペラジニル基、
- (18) メチレンジオキシ、
- 5. または(19)エチレンジオキシ等が挙げられる。

R³における「置換されてもよいビニル基」の置換基としては、(1) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、(2) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビルまたはプチル等が挙げられる。)等が挙げられる。置換されたビニル基の具体例としては、1 ープロビレン、2 ーメチルー1 ープロビレンまたは2 ークロロー1 ープロビレン等が挙げられる。

 $R^{8}$  における「置換されてもよいヘテロアリール基」のヘテロアリール基としては、前配 $R^{1}$  および $R^{2}$  における「置換されてもよいヘテロアリール基」における ヘテロアリール基として例示したものが挙げられる。

 $R^{\circ}$  における「置換されてもよいヘテロアリール基」の置換基としては、前配R  $^{\circ}$  および $R^{\circ}$  における「置換されてもよいヘテロアリール基」における置換基として例示したものが挙げられる。

20 R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> における「ハロゲン原子」としては例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。

R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> における「置換されてもよいアルコキシ基」のアルコシキ基としては例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。

 $R^4$  および $R^5$  における「置換されてもよいアルコキシ基」の置換基としては、 前記 $R^2$  における「置換されてもよいアルコキシ基」における置換基として例示し たものが挙げられる。

R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> における「置換されてもよいアルキル基」のアルキル基としては 、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば 、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には 、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 ープロピルまたはプチル等が挙げられる

 $R^4$  および $R^5$  における「置換されてもよいアルキル基」の置換基としては、例  $\hat{s}$  ば

- (1) 水酸基、
- (2) アミノ基、
- (3) シアノ基、

10

20

25

- (4) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (5) アルコキシ基 (例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が 挙げられる。)、
- (6) 以下の(a)、(b)、(c)、(d)、または(e)のいずれかで置換されてもよいアミノ基:
- (a)アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル等が挙げられる。)、
  - (b) アルキルカルボニル基 (例えば、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセチルまたはプロビオニル等が挙げられる。)、
  - (c) アロイル基 (例えば炭素数11以下のアリールカルボニル基が挙げられ、具体的には、例えば、ベンゾイルまたはナフトイル等が挙げられる。)、
  - (d) アルキルスルホニル基 (例えば、炭素数1から4のアルキルスルホニル基が 挙げられ、具体的には、例えば、メタンスルホニルまたはエタンスルホニル等が挙 げられる。)、
    - (e) アリールスルホニル基 (例えば炭素数10以下のアリールスルホニル基が挙げられ、具体的には、ベンゼンスルホニル、トルエンスルホニルまたはナフタレンスルホニル等が挙げられる。)
- 30 (具体的には、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ

10

20

25

、メチルエチルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ベンゾイルアミノ 、ナフトイルアミノ、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノまたはメ チルカルボニルアミノ、エチルカルボニルアミノ、ベンゼンスルホニルアミノ等が 挙げられる。)、

または (7) 含窒素飽和ヘテロ環基 (例えば、窒素原子を1から2個有し、更に酸 素原子を有してもよい、5から6員環の飽和ヘテロ環が挙げられ、具体的には、例 えば、ピロリジニル、イミダゾリジニル、ピペリジニルまたはモルホリニル等が挙 げられる。) 等が挙げられる。

R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> における「置換されてもよいアリール基」におけるアリール基と しては、例えば、フェニル、1-ナフチルまたは2-ナフチル等が挙げられる。

R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> における「置換されてもよいアリール基」における置換基として は、例えば、

- (1) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (2) アルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が 継げられる。)、
  - または (3) アルキル基 (例えばメチル、エチル、プロビルまたは2-プロビル等が挙げられる。) 等が挙げられる。

 $R^4$  および $R^5$  における「置換されてもよいアラルキル基」は、前配 $R^2$  における「置換されてもよいアラルキル基」と同義である。

 $R^4$  および $R^5$  における「置換されてもよいFミノ基」の置換基としては、例えば、

- (1) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピルまたはプチル等が挙げられる。)、
- (2) アルキルカルボニル基(例えば、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセチルまたはプロピオニル等が挙げられる。)、
- 30 (3) アロイル基(例えば炭素数11以下のアリールカルボニル基が挙げられ、具

15

20

25

30

体的には、例えば、ベンゾイルまたはナフトイル等が挙げられる。)、

- (4) アルキルスルホニル基(例えば、炭素数1から4のアルキルスルホニル基が 挙げられ、具体的には、例えば、メタンスルホニルまたはエタンスルホニル等が挙 げられる。)、
- 5 (5) アリールスルホニル基(例えば炭素数10以下のアリールスルホニル基が挙げられ、具体的には、ペンゼンスルホニル、トルエンスルホニルまたはナフタレンスルホニル等が挙げられる。)、
  - または (6) アルコキシカルポニルメチル (該メチル炭素原子は、1または2つの アルキル基 (メチル、エチル、プロビルまたは2-プロビル等) で置換されてもよ く、当該メチル炭素原子上の2つのアルキル基が結合して、当該メチル炭素原子と 共にシクロプロビル、シクロプチルまたはシクロベンチルを形成してもよい。) 等 が挙げられる。

R4 およびR5 における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」のアルコキシカルボニル基としては、例えば、炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキン等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。

R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」の置換基としては、前記R<sup>5</sup> における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における配換基として例示したものが挙げられる。

R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> における「置換されてもよいカルバモイル基」の置換基としては、具体的には、例えば、アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル等が挙げられる。) 等が挙げられる。「置換されてもよいカルバモイル基」の具体例としては、例えば、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジェチルカルバモイルをはエチルメチルカルバモイル等が挙げられる。

また、該カルバモイル基の2個の置換基が結合して、ピロリジン、ピペリジン、 モルホリン、チオモルホリン、チオモルホリンオキシド、チオモルホリンジオキシ ド、またはピペラジン(該ピペラジンの窒素原子は、例えばメチル、エチルまたは

10

15

20

25

30

プロビルで置換されてもよい)等の、炭素、窒素、酸素、または硫黄を含んでいて もよい脂肪族へテロ環を形成していてもよく、具体的には、ピロリジノカルバモイ ル、ピベリジノカルバモイルまたはモルホリノカルバモイル等が挙げられる。

R<sup>4</sup>またはR<sup>5</sup>が2個存在するときは同一または、異なる炭素上にあってよい。 2つのR<sup>4</sup>またはR<sup>5</sup>が一緒になってメチレンもしくはエチレンを表し、環を構成する2つの炭素原子と結合し新たな環を形成するとは、同一または異なる炭素を介して、スピロ最もしくはビシクロ環を形成するこという。

 $R^6$  における「ハロゲン原子」としては例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子または3ウ素原子等が挙げられる。

R®における「アルキルチオ基」としては、例えば、炭素数1から4のアルキル 基(例えばメチル、エチル、プロピル、2一プロピルまたはブチル等が挙げられる 。)で置換されたチオ基が挙げられる。具体的には例えば、メチルチオ、エチルチ オまたはプロピルチオ等が挙げられる。

R<sup>6</sup> における「アルキルスルフィニル基」としては、例えば、炭素数1から4の アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、2 - プロピルまたはプチル等が挙 げられる。)で置換されたスルフィニル基が挙げられる。具体的には例えば、メチ ルスルフィニル、エチルスルフィニルまたはプロピルスルフィニル等が挙げられる

R°における「アルキルスルホニル基」としては、例えば、炭素数1から4のアルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、2一プロピルまたはプチル等が挙げられる。) で置換されたスルホニル基が挙げられる。具体的には例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニルまたはプロピルスルホニル等が挙げられる。

R®における「アルキル基」としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2ープロビル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。

R°における「ハロアルキル基」としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素原子 、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)で置換されたアルキル 基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げ

10

15

20

25

30

られ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が 挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルま たはプチル等が挙げられる。)が挙げられ、具体的には、フルオロメチル、ジフル オロメチル、トリフルオロメチル、2ーフルオロエチルまたはパーフルオロエチル 等が挙げられる。

R<sup>5</sup> における「シクロアルキル基」としては、例えば炭素数 3 から 1 0 のシクロ アルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シ クロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘブチル、アダマンチルまたはノルボルニ ル等が挙げられる。

R<sup>6</sup> における「アルコキシ基」としては、例えば、炭素数1から4のアルキル基 (例えばメチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはブチル等が挙げられる。) で置換されたオキソ基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシ、エトキシ、 プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。

R®における「ハロアルコキシ基」としては、ハロゲン原子(例えば、フッ楽原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分としては、例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシまたはプロボキシ、プトキシ等が挙げられる。)が挙げられ、具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシまたはトリフルオロメトキシ等が挙げられる。

R® における「置換されてもよいアミノ基」の置換基としては、アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の炭来数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2一プロピルまたはプチル等が挙げられる。)が挙げられる。「置換されてもよいアミノ基」の具体例としては、例えば、アミノ、メチルアミノ、ジメチルアミノ、エチルアミノ、ジエチルアミノまたはプロピルアミノ等が挙げられる。

R<sup>6</sup> における「置換されてもよいカルバモイル基」の置換基としては、具体的には、例えば、アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル等が挙げられる。) が挙げられる。「置換されてもよいカルバモ

10

15

20

25

イル基」の具体例としては、例えば、カルパモイル、メチルカルパモイル、ジメチ ルカルパモイル、エチルカルパモイル、ジエチルカルパモイルまたはエチルメチル カルパモイル等が挙げられる。

R°における「アルコキシカルボニル基」としては、例えば、炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルまたは2-プロビルオキシカルボニル等が挙げられる。)、

R<sup>6</sup> における「置換されてもよいアルキルカルボニル基」のアルキルカルボニル 基としては、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体的には炭素数1から4の アルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセチルまたはプロピオニル 等が挙げられる。

R®における「置換されてもよいアルキルカルボニル基」の置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)が挙げられ、具体的には、トリフルオロメチルカルボニルまたはペンタフルオロエチルカルボニル等が挙げられる。

R®における「シクロアルキルカルボニル基」としては、炭素数3から10のシクロアルキル基(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチルまたはシクロヘキシル等が挙げられる。)で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、シクロプロピルカルボニル、シクロプチルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、アダマンチルカルボニルまたはノルボルニルカルボニル等が挙げられる。

 $R^{\circ}$  における「置換されてもよいアリール基」におけるアリール基としては、例えば、炭素数6から10個のアリール基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。

Rº における「置換されてもよいアリール基」における置換基としては、

- (1) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (2) アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具 30 体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ。

10

15

20

25

、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはブチ ル等が挙げられる。)、

- (3) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルキル基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはブチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、
- (4) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ボキシまたはブトキシ等が挙げられる。)、
- (5) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシストキシ、メトキ・アロポキシまたはエトキシブロポキシ等が挙げられる。)、
  - (6) シアノ基、
  - (7) メチレンジオキシ、

または (8) エチレンジオキシ等が挙げられる。

R<sup>6</sup> における「置換されてもよいヘテロアリール基」におけるヘテロアリール基 30 としては、例えば窒素原子、硫黄原子、酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1個以

10

20

25

30

上(例えば1ないし4個)を含む5ないし6員、単環または多環式の基が挙げられ、好ましくは5ないし6員、単環または2環式のヘテロ環基が挙げられる。具体的には、ピロリル、チエニル、ペンソチエニル、ペンゾフラニル、ペンズオキサゾリル、ペンズチアゾリル、フリル、オキサゾリル、チアゾリルまたはイソオキサゾリル等が挙げられる。

「置換されてもよいヘテロアリール基」における置換基としては、例えば、

- (1) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (2) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から6 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 ープロピル、ブチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ベンチルまたはヘキシル等が挙げられる。)、
- (3) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ 、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキ シ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキ ル基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙 げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等 が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピル またはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、 トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2,2ージフオロエチル、パーフルオ ロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、
  - (4) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
  - (5) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ 、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキ シ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコ

10

15

20

25

30

キシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭 素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エト キシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ 、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメト キシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシプロポキシまたはエトキシ プロポキシ等が挙げられる。)、

または (6) シアノ基等が挙げられる。

R<sup>6</sup> における「置換されてもよい合窒素へテロアリール基」における含窒素へテロアリールとは、例えば、1から2個の窒素原子を有する5から6員環の基が挙げられ、具体的には、例えば、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリジル、ピリミジニル、ピラジニルまたはピリダジニル等が挙げられる。

R<sup>6</sup> における「置換されてもよい含窒素ヘテロアリール基」における置換基としては、例えば、

- (1) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (2) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビル、ブチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。)、
- (3) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルキル基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビルまたはブチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2 フルオロエチル、2 , 2 ジフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

20

. 30

- (4) アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- (5) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ 5. 、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキ シ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルコ キシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭 素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エト キシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ 、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメト キシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシプロポキシまたはエトキシ プロポキシ等が挙げられる。)、

または(6)シアノ基等が挙げられる。

R<sup>6</sup> における「C, \_。アルキレンジオキシ基」としては、例えばメチレンジオ 15 キシ、エチレンジオキシまたはプロピレンジオキシ等が挙げられる。

R7 における「ハロゲン原子」としては、前記R6 における「ハロゲン原子」と して例示したものが挙げられる。

R<sup>7</sup> における「アルキル基」としては、前配R<sup>6</sup> における「アルキル基」として 例示したものが挙げられる。

R<sup>7</sup>における「ハロアルキル基」としては、前記R<sup>6</sup>における「ハロアルキル基 」として例示したものが挙げられる。

R7 における「シクロアルキル基」としては、前記R6 における「シクロアルキ ル基」として例示したものが挙げられる。

R7 における「アルコキシ基」としては、前記R6 における「アルコキシ基」と 25 して例示したものが挙げられる。

R 7 における「ハロアルコキシ基」としては、前記R 6 における「ハロアルコキ シ基」として例示したものが挙げられる。

R<sup>11</sup> における「アルキル基」としては、前記R<sup>6</sup> における「アルキル基」とし て例示したものが挙げられる。

15

20

25

30

Raにおける「アルキレン鎖」としては、例えば、メチレン、エチレン、プロピレン等が挙げられる。

Rcにおける「置換されてもよいアルキル基」、「置換されてもよいアルコキシ基」、「置換されてもよいアリール基」および「置換されてもよいアリールオキシ基」は、それぞれ前記R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルキル基」、「置換されてもよいアルコキシ基」、「置換されてもよいアリール基」および「置換されてもよいアリールオキシ基」と同義である。

 $R^{T}$  における「ハロゲン原子」としては例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原 10 子、またはヨウ素原子等が挙げられる

R<sup>T</sup> における「置換されてもよいアルキル基」のアルキル基としては、例えば、 直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖また は分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、 メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、1e It-プチル、ペンチル、またはヘキシル等が挙げられる。

 $R^T$  における「置換されてもよいアルキル基」における置換基としては、例えば アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル 等が挙げられる。)等が挙げられる。

R<sup>T</sup> における「置換されてもよいアルコキシ基」のアルコキシ基としては、例え は、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が 挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、 プトキシ、またはtert-プトキシ等が挙げられる。

 $R^T$  における「置換されてもよいアルコキシ基」における置換基としては、例えばハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、またはヨウ素原子等が挙げられる。)等が挙げられる。

R°における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」におけるアルコキシカルボニル基としては、例えば炭素数1か54のアルコキシ基 (例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシ、2-プロボキシ、プトキシ、またはtert-プトキシ等)で置換されたカルボニル基が挙げられ、具体的には、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロボキシカルボニル、またはte

10

15

20

25

30

rt-プトキシカルボニル等が挙げられる。

R<sup>T</sup> における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における置換基としては、例えばシクロアルキル基(例えば炭素数3から6のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、またはシクロヘキシル等が挙げられる。) 等が挙げられる。

R<sup>T</sup>における「飽和ヘテロ環基オキシカルボニル基」における飽和ヘテロ環基と しては、例えば、酸素原子、窒素原子および/または硫黄原子を1つまたは2つ有 する、5から6員環の飽和ヘテロ環基が挙げられ、具体的には、例えばテトラヒド ロフラニルまたはテトラヒドロビラニルなどが挙げられる。

R<sup>T</sup>における「置換されてもよいカルバモイル基」における置換基としてはアルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2ープロビル、またはプチル等が挙げられる。) 等が挙げられる。「置換されてもよいカルバモイル基」の具体例としては、例えば、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジェチルカルバモイル、またはメチルプロビルカルバモイル等が挙げられる。

2つのR<sup>7</sup> が一緒になってメチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン 、もしくはプテニレンを表し、環を構成する1つまたは2つの炭素原子と結合し新 たな環を形成するとは、同一または異なる炭素を介して、スピロ環もしくはピシク ロ環を形成するこという。

R<sup>2</sup> が式: -O-Tx-O-Tyを表す時、Txとして表されるフェニレン基、 ピリジンジイル基、ピリミジンジイル基、およびチオフェンジイル基の結合位置は 、結合が可能な原子上であればいずれの位置でもよい。

Tyにおける「置換されてもよいアルキル基」のアルキル基としては、例えば、 直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖また は分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、 メチル、エチル、プロピル、2ープロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、te rt-プチル、ペンチル、3ーペンチル、またはヘキシル等が挙げられる。

Tyにおける「置換されてもよいアルケニル基」のアルケニル基としては、例えば炭素数2から6のアルケニル基が挙げられ、具体的には、例えば、ピニル、プロ

ペニル、メチルプロペニル、プテニル、またはメチルプテニル等が挙げられる。

Tyにおける「置換されてもよいシクロアルキル基」におけるシクロアルキル基としては、例えば炭素数3から6のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、またはシクロヘキシル等

5 が挙げられる。

10

15

20

30

Tyにおける「置換されてもよいシクロアルキルアルキル基」におけるシクロアルキルアルキル基としては、例えば炭素数3から6のシクロアルキル基で置換された炭素数1から4のアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロピルメチル、シクロプロピルエチル、シクロプロピルプロピル、シクロプロピルプチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル等が挙げられる。

Tyにおける「置換されてもよい飽和ヘテロ環基」における飽和ヘテロ環基としては、例えば、酸素原子、窒素原子および/または硫黄原子を1つまたは2つ有する、5から6貝環の飽和ヘテロ環基が挙げられ、具体的には、例えばテトラヒドロフラニル、テトラヒドロピラニル、ジヒドロフラニル、テトラヒドロチオピラニル、デトラヒドロジオキソチオピラニル、ピロリジニル、ピペリジル、ピペラジル、イミダゾリジニル、オキサゾリジニル、またはチアゾリジニルなどが挙げられる。
Tyにおける「置換されてもよいアルキル基」、「置換されてもよいアルケニル基」、「置換されてもよいシクロアルキルメー、「置換されてもよいシクロアルキルアルキルメー、および「置換されてもよい飽和ヘテロ環基」における置換基とし

- ては、例えば、 (1) 水酸基、
- (2) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、またはヨウ素原子等が挙げられる。)、
- 25 (3) オキソ基、
  - (4) シアノ基、
  - (5) カルポキシ基、
  - (6) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 6 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 プロビル、プチル、

10

15

20

25

30

イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、またはヘキシル等が挙げられる。)、

- - (8) アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシ、イソプロボキシ、プトキシ、またはtert-プトキシ等が挙げられる。)、
  - (9) アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えば メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシ、またはtert-プト キシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例え ば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、sec-プトキシカルボニル、またはtert-プトキシカルボニル等が挙げられる。)、
  - (10) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはシクロアルキル基 (例えば炭素数3から6のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロビル、シクロプチル、シクロペンチル、またはシクロヘキシル等が挙げられる。) で置換されたアルコシキカルボニル基 (具体的には、フルオロメトキシカルボニル、ジフルオロメトキシカ

ルボニル、トリフルオロメトキシカルボニル、フルオロエトキシカルボニル、また はシクロプロビルメトキシカルボニル等が挙げられる。)、

- (11) シクロアルコキシカルボニル基(例えば、シクロブロビルオキシカルボニル等が挙げられる。)、
- (12)飽和ヘテロ環基オキシカルボニル基(例えば、酸素原子、窒素原子および /または硫黄原子を1つまたは2つ有する、5から6貝環の飽和ヘテロ環基オキシ 基で置換されたカルボニル基が挙げられ、具体的にはテトラヒドロフラニルオキシ カルボニルまたはテトラヒドロピラニルオキシカルボニルなどが挙げられる。)、 (13)カルバモイル基、
- (14) アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピル、または ブチル等が挙げられる。)で置換されてもよいカルパモイル基(該カルパモイル基 の2個の置換基が結合して、例えば、ピロリジン、ピペリジン、またはモルホリン 等の、炭素、窒素、酸素を含んでいてもよい脂肪族へテロ環を形成していてもよい 。具体例としては、例えば、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチル カルパモイル、ジエチルカルパモイル、ピロリジノカルボニル、またはモルホリノ カルボニル等が挙げられる。)、
  - (15) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、 具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、 更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビル、ブチル 、イソブチル、sec-ブチル、またはtert-ブチル等が挙げられる。)、シクロアル キル基 (例えば炭素数 3 から 6 のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロビル、シクロプチル、シクロペンチル、またはシクロヘキシル等が 挙げられる。)、またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、 具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ
- 25 、エトキシ、プロポキシ、またはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたスルホニルカルパモイル基(具体的には、メチルスルホニルカルパモイル、シクロプロピルスルホニルカルパモイル、またはメトキシスルホニルカルパモイル等が挙げられる。)、
  - (16) アルキルカルボニル基(例えば、メチルカルボニル等が挙げられる。)、
- 30 (17) アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニル等が挙げられる。)、

10

15

20

25

(18)シクロアルキリデン基(例えば、シクロプロピリデン、シクロプチリデン 、シクロペンチリデン、またはシクロヘキシリデンなどが挙げられる。)、

(19) テトラヒドロピラニリデン、

(20) テトラヒドロピラニル、

(21) ヘテロアリール基(例えば窒素原子、硫黄原子、および酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1個以上(例えば1ないし4個)を含む5ないし6員、単環または多環式の基が挙げられ、好ましくは5ないし6員で単環のヘテロ環基が挙げられる。具体的には、ピロリル、チエニル、フリル、オキサゾリル、チアゾリル、イソオキサゾリル、オキサジアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリミシル、ピリダシル、トリアゾリル、トリアジニル、またはテトラゾリル等が挙げられる。)、

(22) アルキルカルボニルアミノ基(例えば、アセチルアミノ等が挙げられる。)、

(23) アルキルアミノカルボニルオキシ基(例えば、ジメチルアミノカルボニルオキシ等が挙げられる。)、または

(24) アルコキシカルボニルアミノ基(例えば、メトキシカルボニルアミノ等が 挙げられる。) 等が挙げられる。

R<sup>1</sup>としては、好ましくは、例えば水素原子、メチル、またはエチル等が挙げられ、さらに好ましくはメチルが挙げられる。

 $R^3$ としては、好ましくは、例えばハロゲン原子で置換されたフェニル基が挙げられ、さらに好ましくは2-クロロフェニルが挙げられる。この他、2-クロロ-5-フルオロフェニル、2-メトキシ-5-フルオロフェニル、または2-シアノ-5-フルオロフェニルも、好ましい $R^3$ として挙げられる。

 $R^2$ としては、好ましくは、例えば置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよいヘテロアリールオキシ基、または式(T1)  $\sim$ (T6)で表される基等が挙げられ、さらに好ましくは置換フェニル基、または式(T1)  $\sim$ (T6)で表される基が挙げられる。

30 上記、置換フェノキシ基における置換基としては、好ましくは、例えば式:-O

- Tyで表される基等が挙げられ、好適にはm-位で置換したものが挙げられる。 Tyとしては、好ましくは、例えば置換アルキル基、置換シクロアルキル基、ま

Tyとしては、好ましくは、例えば置換アルキル基、置換シクロアルキル基、または置換されてもよいシクロアルキルアルキル基等が挙げられる。

さらに、これら置換アルキル基、置換シクロアルキル基、および置換シクロアル キルアルキル基における置換基としては、好ましくは、例えばハロゲン原子(例え ば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、またはヨウ素原子等が挙げられる。)、ま たはアルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル 、イソプロボキシカルボニル、sec-プトキシカルボニル、またはtert-プトキシカ ルボニル等が挙げられる。)等が挙げられる。

10

5

「プロドラッグ」としては、生体内で容易に加水分解されて、本発明化合物(I)を再生することができるもの、具体的には、例えば式(I)で表される化合物のアミノ甚: -NH2が、-NHQに誘導された化合物等が挙げられる。ここで、Qは、以下の登録を有する。

15 (

20

- (2)  $-COR^{17}$
- (3) -COO-CR18 (R19)-OCOR20
- (4)  $-COOR^{2}$

[式中、 $R^{1,0}$  は水素原子、 $C_{1-e}$  アルキル基、または置換されてもよいフェニル基もしくはナフチル基などのアリール基を表す。 $R^{1,8}$  および $R^{1,9}$  は独立して水素原子または $C_{1-e}$  アルキル基を表す。 $R^{2,0}$  は水素原子、 $C_{1-e}$  アルキル、前記のアリール基またはペンジル基を表す。 $R^{2,1}$  は、 $C_{1-e}$  アルキル基またはペンジル基を表す。 $R^{2,1}$  は、 $R^{2,1}$  は、R

25 好ましいQとしては、(1)の基および(3)の基が挙げられる。(3)の基の好ましい ものとして、R<sup>18</sup>が水素原子であり、R<sup>19</sup>が水素原子、メチルまたはエチルで あり、R<sup>20</sup>が水素原子、メチルまたはエチルであるものが挙げられる。これらの 化合物は、常法に従って製造することができる(例えば). Med. Chem. 35, 4727 (1 992)、WO 01/40180等)。また、プロドラックは、廣川書店1990年刊「医薬品の開発 第7巻 分子設計」第163頁から第198頁に記載されているような、生理的条件で示の化合物に変化するものであってもよい。

5

10

15

「薬学上許容される塩」としては、例えば塩酸塩、臭化水素塩、硫酸塩、リン酸塩または硝酸塩等の無機酸塩、または酢酸塩、プロピオン酸塩、シュウ酸塩、コハク酸塩、乳酸塩、リンゴ酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸塩またはアスコルピン酸塩等の有機酸塩等が挙げられる。

また、本発明には、式(I)で表される化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の水和物またはエタノール溶媒和物等の溶媒和物も含まれる。さらに、本発明には、本発明化合物(I)のあらゆる互変異性体、存在するあらゆる立体異性体、およびあらゆる態様の結晶形のものも包含している。

次に本発明の化合物を例示するが、本発明化合物はこれらに限定されない。

O P3							
N Y-NH <sub>2</sub>							
No	R³	Y-NH <sub>2</sub>	R <sup>z</sup> N N	No	R³	Y-NH <sub>z</sub>	R²
41	$\mapsto$	NH NH₂	NHC (0) CH <sub>3</sub>	51	F CI	-N	CH(CH <sub>3</sub> );
42	$\mapsto$	NH NH2	NHC (0) CH <sub>3</sub>	52	$\models \bigvee_{\mathbb{F}}$	NH NH <sub>2</sub>	$\bowtie$
43		$\vdash$ N $\hookrightarrow$ NH <sub>2</sub>	NHS (0) 2CH3	53	$\mapsto$	-N	$\vdash \! \triangleleft$
44	$\downarrow \downarrow$	NH NH <sub>2</sub>	NHS (0) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	54	$\vdash \triangleright$	$\left  - N \right\rangle_{NH_2}$	$\vdash \!\!\! \triangleleft$
45	$\stackrel{\text{\tiny ca}}{\longmapsto}$	$-N$ $NH_2$	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	55	$\models \bigcirc_{\!$	NH NH <sub>2</sub>	OMe
46	$\vdash \triangleright$	$\vdash$ N $\bigcirc$ NH <sub>2</sub>	CH2CH3	56	$\mapsto$	$-N$ $NH_2$	OMe
47		NH NH <sub>2</sub>	CH2CH3	57	$\mapsto$	$-N$ $NH_2$	OCF <sub>3</sub>
48	$\downarrow \downarrow$	NH NH <sub>2</sub>	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	58	$ \mapsto $	NH <sub>2</sub>	0Et
49	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	$-N$ $NH_2$	CH (CH3) <sup>2</sup>	59		$-N$ $NH_2$	0Et
50	$\mapsto$	-N-NH2	CH (CH <sub>3</sub> ),	60		$\vdash$ N $\hookrightarrow$ NH <sub>2</sub>	0Et

			Q I	R <sup>i</sup>	3		
		R²^		N N N	′NH <sub>2</sub>		
No	R³	Y-NH,	R <sup>2</sup>	No	R³	Y-NH <sub>2</sub>	R²
201	HQ <sub>F</sub>	H₂N ← F	CF <sub>3</sub> CF <sub>2</sub>	211		H <sub>2</sub> N	CF <sub>1</sub> CF <sub>2</sub>
202		H <sub>2</sub> N F	CF3CH,	212		H <sub>2</sub> N	CF <sub>3</sub> CF <sub>2</sub>
203	$\mapsto$	N)	CF <sub>3</sub>	213	$\downarrow \downarrow$	H <sub>2</sub> N	CF,CF,
204		N)	CN	214	HQ <sub>F</sub>	H <sub>2</sub> N	CF <sub>3</sub> CF <sub>2</sub>
205	$\downarrow \downarrow$	N H₂N	CH³C (0)	215		NH <sub>2</sub>	Н
206		N H <sub>2</sub> N	CF3C (0)	216	$\biguplus_{\mathbf{F}}$	NH <sub>2</sub>	н
207	$\mapsto$	N H <sub>2</sub> N	CF,H	217		NH <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub>
208		H <sub>2</sub> N	CF,H	218	$\displaystyle \not \mapsto$	NH <sub>2</sub>	СН3
209	$\models \hspace{-0.2cm} \searrow$	N) H <sub>2</sub> N	CF <sub>2</sub> H	219		NH <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub>
210	CI	AN HAN	CF <sub>3</sub>	220	$\displaystyle {\displaystyle \stackrel{\textstyle \longmapsto}{\longmapsto}}$	NH <sub>2</sub>	CF,

			R¹	√R <sup>3</sup>			
R <sup>2</sup> N N							
No	R <sup>a</sup>	R²	R1	No	R <sup>3</sup>	R²	R1
271	CI	CF <sub>3</sub>	$\bigvee_{CN}^{N} \bigcap_{H} \bigvee$	281		CF,	NH <sub>2</sub>
272	$\overset{\text{CI}}{\longmapsto}_{_{\!F}}$	CH3C (0)		282	$\Rightarrow$	CN	المال
273		CF <sub>3</sub>	FF	283		CF,	(N)
274	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	CN		284	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	CN	(N)
275		CF <sub>3</sub>	₩ FF	285	$\Rightarrow$	CF <sub>3</sub>	(N)
276	$\stackrel{G}{\longmapsto}$	CF,	CI P	286	H	CF,	
277	$\mapsto$	CH3C (0)	CI OF F	287		CH³C (0)	N F F
278		CF,	FN ON	288		CF <sub>3</sub>	N F F
279		CF,		289	$\stackrel{\text{\tiny c}}{\longmapsto}$	CF <sub>3</sub>	مئر
280		CF,		290	CI F	CF,	لئل

RI N RI							
No	R <sup>a</sup>	R²	R <sup>t</sup>	No	NH <sub>2</sub> R <sup>3</sup>	R²	R <sup>1</sup>
416	~\\\\\_\_	CF <sub>3</sub>	сн,	426	$\bowtie$	CH3C (0)	F
417	CI	CF <sub>3</sub>		427	$\overset{\circ}{\longmapsto}$	CF <sub>3</sub> C (0)	
418	$\mapsto$	F		428		CF3	F
419		CN		429	$\qquad \qquad \mapsto \qquad$	CF <sub>3</sub>	HO <sub>2</sub> C O
420		CF <sub>2</sub>	OMeO OMe	430	$\stackrel{\text{c}}{\longmapsto}$	CF <sub>3</sub>	HO <sub>2</sub> C
421	$\downarrow$	CH3C (0)	OMe O	431		CF <sub>3</sub>	
422	$\vdash \triangleright$	CN	MeO OMe	432	Ю	CF <sub>3</sub>	
423	$ \mapsto $	CH₃C (0)	F)	433	$+\bigcirc-$	CF <sub>3</sub>	رئى
424	$\stackrel{a}{\mapsto}$	CN	مالک	434	$\bowtie$	CF <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
425		CF <sub>3</sub>	NC PLAN	435	H → OME	CF <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>

			R' N	_R³	\		
No	R³	R²	R² ∕N /N R¹	No	NH <sub>2</sub> R <sup>3</sup>	R²	R¹
436	<u></u> α	CF <sub>3</sub>	OMe OMe	446	<del>,</del>	CH3C (0)	CH,
437	$\bowtie$	CF <sub>3</sub>	رئي/	447	<b>!</b>	CN	CH3
438	CI	CF <sub>3</sub>		448	<b>!&gt;</b>	CH3C (0)	رياً ا
439	CI	CF <sub>3</sub>	ĊN ✓	449	<b>-</b>	CF,	الم
440		CN		450	<b>-</b>	CH3C (0)	
441	CI	CN	0=\$=0	451	<u></u>	CN	
442	CI	CH3C (0)		452	<b>&gt;</b>	CF <sub>3</sub>	N S S S S S S S S S S S S S S S S S S S
443	CI	CH3C (0)	0=\$=0	453	<b>-</b>	CN	Constant
444		CH3C (0)	ريك	454	<b>&gt;</b>	CH3C (0)	$\bigcup_{\mathbf{N}} \bigcup_{\mathbf{N}} \bigcup_{\mathbf{N}}$
445	CI	CN	ريك الم	455	<b>&gt;</b>	CF <sub>3</sub>	

			0	/−R³			
			H <sup>2</sup> N	Ň H N	ONH,		
No	R <sup>3</sup>	R²	R³	No	R³ _	R²	R1
492	CI	()))'/	CH <sub>3</sub>	504	$\stackrel{a}{\longmapsto}$	G <sub>0</sub> /	CH <sub>3</sub>
<sup>493</sup>	CI	ÇN OY	CH3	505	<b>!&gt;</b>	ci Oo	CH <sub>3</sub>
494		XXX	CH <sub>3</sub>	506		~~~~	اليل
495	$\rightarrow$	F of	رئار)	507	$\overset{\circ}{\vdash}\overset{\circ}{\downarrow}$	\_\_\\	СН3
<sup>496</sup> F	CI	$^{\circ}$	CH <sub>3</sub>	508	<b>&gt;</b>	6 <sub>20</sub> 000	CH <sub>3</sub>
497	<b>Ь</b> _	\$°%	CH,	509	$\stackrel{a}{\mapsto}$	EIO O	СН3
498	CI	√°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°	СН3	510	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	0°0°	CH <sub>3</sub>
<sup>499</sup>	CI		CH <sub>3</sub>	511	<b>&gt;</b>	MeO O	CH <sub>3</sub>
500	CI	Fyo	CH <sub>3</sub>	512		CF <sub>3</sub>	CH3
501	CI	J.y	CH <sub>3</sub>	513	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	~~	сн,
502	CI	F > 0 ()	O. CH <sub>1</sub>	514		F	OMe
503		~°~~	CH <sub>3</sub>	515	$\stackrel{u}{\mapsto}$		CH <sub>3</sub>

		R <sup>1</sup> N	R <sup>3</sup>		٠
No R³	R²	R <sup>2</sup> N	N NH <sub>2</sub>	R²	R¹
516 CI	Josh o	OMe	526	O.S.	CN
517		كأنك	527 CI		CN CN
518	F <sub>3</sub> CO	CH3	528	Osil	CH <sub>3</sub>
519 CI		сн,	529 CI	OMe OMe	CN
520	0, \ 0, 0 0, 0, 0	CH3	530 H	NC SO	CH <sub>3</sub>
521 CI	Constant of the second	CH2	531	cı So	CH <sub>3</sub>
522 CI	H <sub>3</sub> CO , S.	CH <sup>2</sup>	532 CI	F. 50	$\mathcal{L}_{N}^{N} \mathcal{L}_{N}$
523	0,\ 0, 0, CF3	OMe ·	533 CI	Osyl	CN CO
524 CI		CH <sub>3</sub>	534	Cist	
525	CI CI CI	CH <sub>3</sub>	535 CI		CN CN

		R <sup>1</sup> , N	N		
No R³	R²	R²∕N∕N R¹	NH <sub>2</sub>	R²	$\mathbf{R}^1$
536 CI	F S	CH <sub>3</sub>	546	$C_{c_{F_3}}$	OMe OMe
537 CI		CH <sub>3</sub>	547 CI	Os l	CH <sub>3</sub>
538 CI	NC S	CH <sub>3</sub>		Ç <sup>s</sup> √	$\text{Ch}_{N} \text{Ch}$
539 CI	$\int_{\mathbb{R}^{3}}$		549 CI	Ĉi √	ÇN CN
540	CS.	المالي	550	S	сн,
541 H	F <sub>8</sub> 00	CH <sub>3</sub>	551 CI		CN
542 CI	Coces	CH²	552 H	WeO	CH3OC (0) CH2
543	CO <sub>2</sub> Me	CH,	553	$\Diamond$	CH <sub>3</sub>
544 CI	$\mathcal{C}_{F}^{s^{\lambda}}$	CH3	554 CI	0=\$=0	$\bigcup_{N} \bigcup_{O}$
545 CI	H <sub>3</sub> CO	CH2	555 CI	0=\$=0	CN ON

		R <sup>1</sup> N	R <sup>3</sup>		
No R³	R²	R <sup>2</sup> / N/ 1	NH <sub>2</sub>	R²	R <sup>1</sup>
556	MeO	(N)	566 CI	Q <sup>3</sup>	CH,
557 CI	MeOOO	CX CX	567 CI	را کی کی	CH3
558 CI	AeO TO	CH <sub>3</sub>	568	MeO O	OMe OMe
559 CI	NC \	CH <sub>3</sub>	569 CI	OMe	CH <sub>3</sub>
560 CI	ÇN CN	СН	570	WeO C	CH2
561 CI	NC	OMe	571 H	NC O	CN N
562	$\mathbb{S}$	مئر	572 H	CN CN	CH3OC (0) CH2
563   <del></del>	$\infty_{\gamma}$	CH <sub>3</sub>	573	O CN	CH3
564 CI		CH <sub>3</sub>	574 CI	P,	CN
565	CI O	CH2	575 H	Q <sup>1</sup>	CH <sub>3</sub>

		R <sup>1</sup> ,	î	√R³			
		∖ı R²∕		<u>~</u> ~(	$\supseteq$		
No	R³	R²	R <sup>1</sup>	No	NH <sub>2</sub>	R²	R1
598	CI	YN N	CH3	609	$\vdash \!\!\! \bigvee_{F}$		CH3
599	HQ F	₩	CH3	610	$\stackrel{\textstyle {\mapsto}}{\triangleright}$	H	CH <sub>3</sub>
600		C) CI	CH3	611	$\overset{\sim}{\longmapsto}$	ONH	CH <sub>3</sub>
601	CI		CH3	612	$\stackrel{l}{\longmapsto}$		CH3
602	CI F	N A	CH3	613	$\overset{\circ}{\longmapsto}$		CH <sub>3</sub>
603	$\overset{\circ}{\longmapsto}$		СН3	614	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	N, N	CH3
604	CI ↓	S	CH3	615		I's	CH3
605	$\overset{\circ}{\longmapsto}$		CH3	616			CH3
606	H ↓	Cs\	. CH³	617	F CI		CH3
607	CI		CH3	618		Br	CH3

		R <sup>1</sup> N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
No	R³	R <sup>22</sup> N N NH <sub>2</sub> R <sup>2</sup>	R1
619	CI	F N N	CH3
620	CI CI	200	CH <sub>3</sub>
621	H\\ F	Cho.	CH3
622	CI	You a	CH <sub>3</sub>
623	CI CI	C >0-1	CH3
624	ri F	You'ld	CH3
625	CI F		CH <sub>3</sub>
626	CI CI	200	CH3
627	ri F		CH3
628			CH3

CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> СНз СН₃ CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> 631 СН3 CH<sub>3</sub> CH3 634 СН₃ CH<sub>3</sub>OC(O)CH<sub>2</sub> 635 CH<sub>3</sub> 637 СН₃ 638 639 CH<sub>3</sub>OC(O)CH<sub>2</sub> 640

			R <sup>1</sup> N	⊢R³	_			
B <sup>2</sup> N N								
No	R³	R <sup>2</sup>	R1	No	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>1</sup>	
652	CI_F	081	CH₃	664	cı HQ	(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> CO	مار	
653	$H \supset H$	0,1	OMe	665	Ь <u>-</u>	and	CH <sub>3</sub>	
654	h	OMe	0	666		$\bigcirc^{\circ}$	СН₃	
655	⊢Q <sub>F</sub>	co Cs,	CH <sub>3</sub>	667	HQ <sub>F</sub>	$Q_{0}\lambda$	مار	
656		OS OCF3	СН₃ОС(О)СН;	668	<b>&gt;</b>	Dol	СН3	
657	<b> </b>	Os (CO <sub>2</sub> Me	- 0		1 🗸	Dol	CH₃˙	
658		Os/	CH <sub>3</sub>	670	HQ.	Owy	СН₃	
659		CH₃O	CH <sub>3</sub>	671	<b>-</b>	Loop Oray	ولئر	
660		CH <sub>3</sub> O		672	žΫ	WeO 10/	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>	
661	$ \mapsto $	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHO	CH₃		CI - LI	<b>^</b> ,	011300(0)0112	
662	<b> </b>	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHO		67	S L.Y.	MeO. ◆	, UH <sub>3</sub>	
663	H	(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> C0	O CH <sub>3</sub>	67-	• <del> </del>	Qod MeO Qod	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>	

R <sup>1</sup> N Y-NH <sub>2</sub>								
No	R <sup>2</sup>	R²^^N Y−NH₂	I∕N R²	R¹				
675	CI HQ	HQ NH2	MeO S	CH₃ .				
676	CI		F O OSO	CH₃				
677	CI F		$\sim^{\circ}$	CH₃				
678	H	-NC  NH2	$\checkmark$	CH <sub>3</sub>				
679	ci H	⊢N NH₂	$\mathcal{L}_{o}$	CH <sub>S</sub>				
680	<del> </del>	<b>⊢</b> •Q	$\mathcal{Q}_{\mathbf{o}'}$	CH <sub>3</sub>				
681	CI.	NH₂ 	Ool	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>				
682		⊢NH NH₂	$\bigcirc$ $\diamond$	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>				
683	<b>&gt;</b>	-N⊃ NH₂	Ool	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>				
684	CI	FN NH₂	On	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHOC(O)CH <sub>2</sub>				
685	CI.	⊢N NH₂	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> OC(O)CH₂				
686	HQ_E		CN .	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>				

R <sup>1</sup> N P-Y-NH <sub>2</sub>				
No	R³	R¹		
687	HQ.	Y-NH <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
688	<u>}</u>	⊢N NH₂	OCH <sub>3</sub>	сн₃о
689	CI	HN NH₂	MeO O	CH₃CH₂O O
690	CI HQ F	HN NH2	F	сн₃о√
691	<b>├</b>		Ool	CH₃CH₂O
<b>692</b>	CI H		Ool	сн₃о
693	CI HQ F	$\vdash$ N $\bigcirc$ NH <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> OC(O)	Н
694	CI	HN NH₂	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> OC(O)	. н
695	CI	NH NH <sub>2</sub>	CH3OC(0)	н
696	CI HQ F	NH NH₂	CH₃CH₂OC(O)	н
697	CI.		(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHOC(O)	н .

R <sup>1</sup> N P Y-NH <sub>2</sub>				
No	R <sup>2</sup>	R <sup>2</sup> ∕^N^ Y−NH₂	N R <sup>2</sup>	R¹
698	CI HQ	FN NH₂	Ough	н
699	CI F		<b>₩</b>	н
700	CI H		$\downarrow \circ \checkmark$	н
701	cı HQ_	-NCNH₂	oto oto	н
702	CI F	⊢N NH₂	0%	3500
703	$\vdash \triangleright$	⊢N NH₂	0%	Oglololy
704.		NH₂	0%	CH <sub>3</sub>
705	CI ⊢	H <sub>2</sub> N	Ool	CH <sub>3</sub>
706	cı HQ	HQ-CO	Ool	CH₃
707	CI F	F F NH <sub>2</sub>	Ool	CH₃
708	ci ⊢\⊃ٍ	⊢N NC NH <sub>2</sub>	Ool	CH <sub>3</sub>
709	a. ⊢⇔	OMe  -N_ NH <sub>2</sub>	CH3O 0/	CH <sub>3</sub>
710	H CI CI		F 0/	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>

		R <sup>1</sup> N N	<sup>3</sup> Y-NH₂	
No	R³	R²∕~N∕~N Y-NH₂	R²	R¹
711	<u> </u>	HN□ F	0%	CH₃
712	ci HO	NH₂ ├N	CH <sub>3</sub> OC(0)	н.
713	CI HQ	F-{NH₂ FN}	CH <sub>3</sub> OC(0)	Н
714	CI C		CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> OC(O)CH₂
715	HQ_	HÇ	CF <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
716	G. ⊢⇔	NH2 HN□	CN	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
<b>7</b> 17	ci HQ	PN NH2	OCH <sub>3</sub>	CH₃
718	<u> </u>	(D)	CN	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
719	ci HO	H <sub>2</sub> N	CF <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
·720	ci, HQ	H₂Ń N OMe	CN	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
721	<u> </u>	H₂N N√N	CF <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
722	oi.	H₂Ń <sub>OMe</sub> ├N∑	Ool	СН₃
723	<b>&gt;</b>	NH <sub>2</sub>	F O	′ CH₃

	R <sup>1</sup> , N — Y-NH <sub>2</sub>			
No	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup> /N/N Y-NH <sub>2</sub>	R <sup>2</sup>	R1
724	HQ_	⊢N NH₂	Ool	0
725	⊢ CI _	NH NH₂	Ool	OMe
726	CI. →	-N NH₂	80%	$\vec{\alpha}$
727	CI F	$\vdash$ N $\longrightarrow$ N $H_2$	Pol	C)
728	H G	NH <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> OC(O)	
729	Ö	├N□ NH₂	CN	P.
730	CI H	⊦N⊃ <sub>NH2</sub>	Ool	CN .
731	F¦ C  F	-N□ NH₂	Ç <sup>9</sup>	~
732	HQ	-N NH₂	Ool	CI
733	CI .	-N NH₂	Ool	s >
734	CI F	⊢N NH₂	P°	CI
735	CI.	$\vdash$ N $\bigcirc$ NH <sub>2</sub>	Ool	<b>\</b>
736		⊦N⊃ NH2	Ook	FOY

106

		R <sup>1</sup>	3	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	Y-NH <sub>2</sub>	
No	R³	R <sup>2</sup> NNN Y-NH <sub>2</sub>	R²	R1
737	CI HQ	HN⊃ <sub>NH₂</sub>	Ool	$\bigcirc_{o}\!$
738	HQ.	HN⊃ NH₂	CN	CI DOWY
739	H CI	HN⊃ NH₂	OMe	Co
740	CI F	$\vdash$ N $\bigcirc$ N $H_2$	Por	Q°~
741	$\overset{\vdash}{\mapsto}$	-N□ NH₂	CN	Oon
742	$\overset{\text{\tiny "}}{\hookrightarrow}$	HN⊃ NH₂	CF <sub>3</sub>	FOOO
743	H\\rightarrow\rightarr	HNH NH₂	φΨ	F()0~
744	<b>&gt;</b>	HQ	₽ <sup>9</sup> ⁄.	00~
745	HQ_	NH₂ ├N\ NH₂	CN	ON
746	CI HQ		CN	F
747	cı H		CH <sub>3</sub> OC(O)	FOY
748	CI.		CH <sub>3</sub> OC(O)	F O O
749	<b>&gt;</b>	H\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	CH <sub>3</sub> OC(O)	<sup>₽</sup> O <sub>o</sub> ~

		R'N N	-NH <sub>2</sub>	
No	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup> NNN Y-NH <sub>2</sub>	R²	R¹
750	CI	⊢N⊃ <sub>NH₂</sub>	CN	MeO O
751	H CI	NH NH₂	CN	MeOO
752	H Ci Ci		CN	MeO C
753	H Ci Ci		CN	Meo
754	CI.		CN	EtO.
755			CN	مرمي
756	HO)	⊢N NH₂	CN	MeO F
757	H Ci Ci	HQ	CN	المالي
758	· H	NH₂ ├N\ NH₂	CN	80%
759	CI	H\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	CN	
760	HO.	⊢N NH₂	CN	Cools
761	H)	⊢N NH₂	CN	FFF
762		HNH NH₂	CN	المن المناس

		R <sup>1</sup> N	-N	
No	R³	R <sup>2 ∕ N </sup> Y-NH,	N R²	R¹
763	ici H	⊢N NH₂	CH3OC(O)	MeO
764	H\rightarrow		MeO O	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
765	H CI CI		MeO O	EtOC(O)CH <sub>2</sub>
766	CI	⊢N NH₂	CH <sub>3</sub> OC(O)	FYF
767	CI.	FN⊃ NH2	FYOOO	CH₃OC(O)CH₂
768	H CI	HN NH2	CH3OC(O)	
769		HN_NH2	CH³OC(O)	EtO
770	H CI CI	-NH NH₂	CH₃OC(O)	MeO
771	CI.	-NH NH₂	MeO	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
772	5	LN NH≥	MeO O	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
773	<b>&gt;</b>		CH₃OC(O)	MeO
774	<b></b>	$\vdash$ N $\bigcirc$	F <sub>2</sub> 000	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
775	<b>&gt;</b>	· ¬NH₂ ├N○ NH₂	MeO	MeO

		H <sub>3</sub> C <sub>-M</sub> -	g C		
		R <sup>2</sup>	NH2		
No	R <sup>2</sup>	No	R²	No	R <sup>2</sup>
800	F^OOY	808 HC	% ************************************	816	No Color
801	FF 000	809 Etc	, O.A.	817	Checo
802	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	810 Et	%	818	eto CO
803	~~~	811 E	10°0	819	EtO ( ) O
804		[	Eto \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	1	Eto
80	5 F <sub>2</sub> 0 <sub>2</sub> 000		Eto	821	Eto
80	6 F O O		EIO	822	HO X 1794
80	07 HO 0	815	H₂N O	823	H <sub>2</sub> N / O /

H <sub>0</sub> C <sub>N</sub> T								
No	R²	No	NH <sub>2</sub>	No -	R².			
896	No Cox	904	H <sub>2</sub> N O	912	N 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0			
897	0-Q	905	но	913	но			
898	000	906	HO CO	914	FOO			
899	000	907	HO CO	915	HOOOO			
900	% 0%	908	NC CO	916	Topogo			
901	но	909	HO O	917	EtO O O O			
902	MeO O	910	MeO	918	H <sub>2</sub> N O O			
903	HOOO	911	H <sub>2</sub> N O	919	N O O O			

° C							
		H <sub>3</sub> C.	NH <sub>2</sub>				
No	R²	No	R²	No	R <sup>2</sup>		
920	HO O	928	o/~o/	936	% 5)		
921	H <sub>2</sub> N F	929	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	937	EtO_O		
922	Note of	930	EtO <sub>+</sub> O	938	\$0 <sub>2</sub>		
923	HO FF	931	\$0 <sub>2</sub>	939	N COH		
924	. О О О О О О	932	N,O	940	N COEN		
925	<b>6</b> 0%	933	0-N-0	941	N OEt		
926	0,00	934	. i	942			
927	Š,	935		943	0 0 0 0		

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

116

H <sub>9</sub> C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N								
No	R <sup>2</sup>	No	R²	No	R²			
944	0-/N-0	952	но	960	H <sub>2</sub> N CO			
945	0 0 0 0 V	953	MeO	961	HO			
946	o s	954	H₂N O O	962	Eto			
947	но	955	HOY	963	Eto			
948	EtO	956	H <sub>2</sub> N	964	HO			
949	H <sub>2</sub> N O	957	но		, O			
950	HOO	958		966	EHO			
951	FOO	959	Eto	967	Eto			

H <sub>0</sub> C N N N NH <sub>2</sub>								
No	R²	No	R <sup>2</sup>	No	R²			
968	\$0°Y	976	A 0,0	984	3-RO9			
969	MeO	977	Meo O	985	32009			
970	EtO	978	Eto	986	Eto O			
971	9 9-F F	979	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	987	\0\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\			
972 <sub>.</sub>	SH OY	980	% O %	988	40%			
973	700	981	300%	989	√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√			
974	~~~~~	982	Meo Co	990				
975	△	983	7,000	991	Meo			

118

	H <sub>0</sub> C <sub>N</sub> N		
No	R <sup>2</sup>	No	R <sup>2</sup>
1054	<b>*</b>	1062	
1055	F\$ 0%	1063	HO
1056	<b>\$</b>	1064	FC 009
1057	90% Jo	1065	F(X)
1058		1066	MeO-C
1059	HO\$	1067	,
1060	E10 \$	1068	NH O
1061	но	1069	O NH

				141.12	
No	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup>	No	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup>
1070	a HQ	~~~~	1079	CI FQF	John 00
1071	· PQF	F <sub>2</sub> 000/	1080	HQ <sup>E</sup>	3-000
1072	MeO HO	F	1081	HQ <sup>E</sup>	но
1073	NC HO <sub>F</sub>	F <sub>2</sub> OO'	1082	ci ⊢Q <sub>F</sub>	750%
1074	a HQ	~~~~ \$	1083	CI HQ	но
	. F CI,	°C)°/	1084	CI HQ	-\$00°%
1075	ΗQ <sub>F</sub>	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	1085	ci HQ	,00°
1076	Η̈́Ó́	FONO	1086	cı HQ	△ <sub>0</sub> ,0,0,
1077	CI ⊢Q <sub>F</sub>	320°	1087	ΗĢ	~0%
1078	HQ <sub>F</sub>	F-000/	1088	cı HQ <sub>F</sub>	°\$0%
			I		

. 5

10

15

上記の化合物番号  $1\sim1088$  の化合物において、項 [1] 記載の $Y-NH_2$  に相当する部分が、無置換もしくは置換の3-アミノビロリジン-1-イル基、無置換もしくは置換の3-アミノビペリジン-1-イル基、または無置換もしくは置換の(3-アミノ)へキサヒドロアゼビン-1-イル基である場合は、3位アミノ基が下記式( $F_1$ )で表される絶対配置を有する化合物が、より好ましい。

(式中、mおよびR4 は項[1]記載と同義である。)

また、上記の化合物番号1~1088の化合物において、項 [1] 配載のY-N  $H_2$  に相当する部分が、無置換もしくは置換の(2-Pミノシクロアルキル)アミノ基である場合は、1位および2位アミノ基が下記式( $F_2$ )または式( $F_3$ )で表される絶対配置を有する化合物が、より好ましい。

(式中、nおよびR<sup>5</sup> は項 [1] 記載と同義である。)

また、 $1位および2位アミノ基が下記式(<math>F_4$ )で表される絶対配置を有する化合物がさらに好ましい。

(式中、nおよびR<sup>5</sup> は項 [1] 記載と同義である。)

なお、以下の記載中、式( $J_1$ )および式( $J_2$ )のように結合を実線および破線のくさび形で表記した場合はアミノ基の絶対配置を表し、式( $J_3$ )のように結合を実線および破線のくさび形で表記した場合はアミノ基の相対配置(例えば式( $J_3$ )は( $\pm$ )-cis体を表す)を表すものとする。

WQ 2004/096806 PCT/JP2004/006104

### 124

以下に、本発明における式(1)で表される化合物の製造法について、例を挙げて説明するが、本発明はもとよりこれに限定されるものではない。なお、本明細書において、記載の簡略化のために次の略語を使用することもある。

Boc:tert-プトキシカルポニル基

5 Cbz:ベンジルオキシカルボニル基

TBS: tert-プチルジメチルシリル基

Ph:フェニル基

Bn:ペンジル基

Et:エチル基

10 Me:メチル基

式(I)で表される化合物は公知化合物から公知の合成方法を組み合わせること により合成することができる。例えば、次の方法により合成できる。

#### 15 製造法1

式(I) で表される化合物のうち、式(14)、式(17)、式(16)、および式(18)で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^6$ 、mおよびnは項[1]配載と同義であり、 $X^1$  および $X^2$  は、脱離基(例えば、臭素原子、塩素原子、メタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ、またはp ートルエンスルホニルオキシ

- 等)を表し、X<sup>3</sup> は、塩素原子または臭素原子を表し、R<sup>100</sup> はメチル基、エチル 基、プロピル基、2 - プロピル基またはフェニル基を表し、R<sup>101</sup> はメチル基、エ チル基、プロピル基、2 - プロピル基、ベンジル基またはフェニル基を表す。] 1) 工程1
- 化合物 (3) は、不活性溶媒中、添加物の存在下または非存在下、塩基の存在下 , 5 、化合物(1)を化合物(2)と反応させることで製造することができる(J. Org. Chem. 39, 3651 (1974)、US3450693 等)。添加物としては、4- (ジメチルア ミノ) ピリジン等が挙げられ、その添加量としては化合物(1)に対して通常0.05 ~0.2当量の範囲から選択される。塩基としては、トリエチルアミン、ジイソプロ ピルエチルアミン、トリプチルアミン、1、5-ジアザピシクロ[4.3.0]ノ 10 ナー5ーエン、1,4ージアザビシクロ[2.2.2]オクタン、1,8ージアザ ピシクロ [5.4.0] ウンデカー7ーエン、ピリジン、4-(ジメチルアミノ) ピ リジンまたはピコリン等の有機塩基類等が挙げられる。塩基の使用量としては、化 合物(1)に対して通常3~10当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、 非プロトン性溶媒(アセトニトリル、N. Nージメチルホルムアミドまたはジメチ ルスルホキシド等)、エーテル系溶媒(ジエチルエーテル、テトラヒドロフランまた は1.4-ジオキサン等)、ケトン(アセトン等)、またはこれらの混合溶媒等が挙げら れ、好適には、アセトニトリルまたはジメチルスルホキシド等が挙げられる。また 、化合物(2)が液体の場合、化合物(2)を溶媒として用いることもできる。化 20 合物 (2) の使用量としては、化合物 (1) に対して通常 3~10 当量の範囲から 選択される。反応温度としては、約10℃~約80℃の範囲から選択することができる

#### 2) 工程2

化合物(4)は、不活性溶媒中、化合物(3)をNープロモアセトアミドまたは Nークロロスクシンイミドと反応させることにより製造することができる(J. Org. Chem. 39, 3651 (1974)等)。NープロモアセトアミドまたはNークロロスクシンイミドの使用量としては、式(3)の化合物に対して通常1~3当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、非プロトン性溶媒(アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシド等)、エーテル系溶媒(テトラ0 ヒドロフラン、1,4-ジオキサンまたはジメチルエーテル等)、これらの混合溶媒等

が挙げられ、好適には、テトラヒドロフランまたは1,4-ジオキサン等が挙げられる。 反応温度としては、約-30℃~約50℃の範囲から選択することができる。 また、化合物 (4)のX<sup>3</sup>が臭素原子の場合、水溶媒中、化合物 (3)を臭素水溶液と反応させることにより製造することができる (J. Org. Chem. 33, 1070 (1968)等)。 臭素水溶液は、臭素:水の体積比において、0.1:100~5:100の範囲から調製される。 臭素水溶液の使用量としては、式 (3)の化合物に対して通常1~2当量 (モル比)の範囲から選択される。 反応温度としては、約10℃~約50℃の範囲から選択することができる。

# 3) 工程3

. 5

10 化合物(6)は、不活性溶媒中、有機酸存在下、化合物(4)を化合物(5)と 反応させることにより製造することができる。不活性溶媒としては、非プロトン性 溶媒(アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシド等)等が挙げられ、好適には、N, Nージメチルホルムアミド等が挙げられる。 有機酸としては、酢酸、プロピオン酸またはぎ酸等が挙げられ、好適には、酢酸等 15 が挙げられる。 有機酸として用いることが出来、不活性溶媒に対して、体 積比として、通常0.5~1.5の範囲から選択される。 反応温度としては、約50 で~約150での範囲から選択することができる。 具体的には「新実験化学排座 14巻 有機化合物の合成と反応溶液(11)」(日本化学会編、丸善)に記載され た方法に従って、製造することができる。

# 4) 工程4

化合物 (7) は、不活性溶媒中、化合物 (6) と塩基を反応させることによって 製造することができる。塩基としては、カリウムtert-ブトキシド、ナトリウム tert-ブトキシド、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、ナトリウムフ 25 ェノキシド、カリウムフェノキシドまたは水業化ナトリウム等が挙げられ、好適に はカリウムtert-ブトキシド等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物 (6 ) に対し通常1~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、テトラヒド ロフラン、1,4-ジオキサン、N、N-ジメチルホルムアミド、またはこれらの混合 溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約10℃~約50℃の範囲から選択する 30 ことができる。

### 5) 工程5

化合物(8)は、無水酢酸中、化合物(7)と酸を反応させることによって製造 することができる。酸としては、リン酸、硫酸または塩酸等が挙げられ、好適には リン酸等が挙げられる。酸の使用量としては、化合物(7)に対し通常0.05~ 10当量の範囲から選択される。反応温度としては、約50℃~約130℃の範囲 から選択することができる。

### 6) 工程 6

. 5

10

化合物 (10) は、不活性溶媒中、塩基の存在下または非存在下、化合物 (8) を化合物 (9) と反応させることにより製造することができる (J. Heterocycl.

Chem. 37, 1033 (2000), J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 13, 1833 (1999), J. Med. Chem. 38, 3838 (1995)等)。化合物 (9) の使用量としては、式 (8) の化 合物に対して通常1~3当量の範囲から選択される。塩基としては、例えば炭酸ア ルカリ(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウムまたは炭酸水素ナトリ ウム等)、水素化アルカリ(水素化ナトリウムまたは水素化カリウム等)、または 15 水酸化アルカリ(水酸化カリウムまたは水酸化ナトリウム等)等が挙げられ、好適に は、炭酸カリウム等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物(8)に対して 通常1~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、非プロトン性溶媒( N. N-ジメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシド等)、エーテル系溶媒( ジエチルエーテル、テトラヒドロフランまたは1,4-ジオキサン等)、ケトン(アセト 20 ン等)、またはこれらの混合溶媒等が挙げられ、好適には、N, Nージメチルホル ムアミド、ジメチルスルホキシド等が挙げられる。反応温度としては、約10℃~ 約120℃の範囲から選択することができる。

また、化合物(10)の製造において、一般にR³CH。基が異なる窒素原子に 導入されたものも副生しうるが、その副生成物は通常の精製方法で容易に除くこと 25 ができる。

#### 7) 工程7

化合物 (12) は、不活性溶媒中、塩基の存在下、化合物 (10) を化合物 (1 1) と反応させることにより製造することができる。化合物(11)の使用量とし ては、化合物(10)に対して通常1~3当量の範囲から選択される。塩基として は、例えば炭酸アルカリ(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウムまた

は炭酸水素ナトリウム等)、水酸化アルカリ(水酸化カリウムまたは水酸化ナトリウム等)、水素化アルカリ(水素化ナトリウムまたは水素化カリウム等)、またはアルコキシアルカリ(t-プトキシカリウム等)等が挙げられ、好適には、炭酸カリウムまたは水素化ナトリウム等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物(10)に対し通常1~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、例えば非プロトン性溶媒(N, N-ジメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシド等)、エーテル系溶媒(ジエチルエーテル、テトラヒドロフランまたは1,4-ジオキサン等)、ケトン(アセトン等)、またはこれらの混合溶媒等が挙げられ、好適にはN, N-ジメ

# 10 囲から選択することができる。

# 8) 工程8

, 5

化合物 (14) は、不活性溶媒中、添加物の存在下または非存在下、塩基の存在 下または非存在下、化合物 (12) を化合物 (13) と反応させることにより製造 することができる。添加物としては、4-(ジメチルアミノ)ビリジン等が挙げられ

チルホルムアミド等が挙げられる。反応温度としては、約10℃~約100℃の範

- 15 、塩基としては、例えばジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、N-メチルモルホリンまたはI-メチルピペリジン等が挙げられ、好適にはジイソプロピルエチルアミンまたはトリエチルアミン等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物(12)に対し通常1~10当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、アルコール系溶媒(エタノール、メタノールまたは2-プロパノール等)
- 20 、エーテル系溶媒(1,4-ジオキサン等)、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。 反応温度としては、約50℃~約200℃の範囲から選択することができる。また 、オートクレーブなどの密閉反応容器で反応を行うこともできる。
  - R1 が水素原子である化合物 (14) は、化合物 (10) を出発原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

#### 25 9) 工程9

30

化合物 (16) は、不活性溶媒中、添加物の存在下または非存在下、塩基の存在下または非存在下、化合物 (12) を化合物 (15) と反応させることにより製造することができる。添加物としては、4-(ジメチルアミノ) ピリジン等が挙げられ、塩基としては、例えばジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピリジンまたはN-メチルモルホリン等が挙げられ、好適にはジイソプロピルエチルアミ

ン等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物 (12) に対し通常1~10当 量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、Nーメチルー2ーピベリドン、N-メチルー2ーピロリジノン、アルコール系溶媒(エタノール、メタノールまたは 2ープロパノール等)、N, Nージメチルホルムアミド、トルエン、またはこれら の混合溶媒等が挙げられる。好適には、Nーメチルー2ーピベリドンまたはN-メチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。反応温度としては、約50℃~約200 ℃の範囲から選択することができる。また、オートクレープなどの密閉反応容器で反応を行うこともできる。

 $R^{\perp}$  が水素原子である化合物 (16) は、化合物 (10) を出発原料として、上 10 配と同様な方法によって製造することができる。

10) 工程10

化合物 (17) は、化合物 (14) を光学分割することによって製造することが できる。光学分割法としては、例えば化合物(14)を不活性溶媒中(例えばメタ ノール、エタノール、もしくは2-プロパノール等のアルコール系溶媒、ジエチル エーテル等のエーテル系溶媒、酢酸エチル等のエステル系溶媒、トルエン等の炭化 15 水素系溶媒、またはアセトニトリル等、及びこれらの混合溶媒)、光学活性な酸( 例えば、マンデル酸、Nーベンジルオキシアラニン、もしくは乳酸などのモノカル ポン酸、酒石酸、O-イソプロピリデン酒石酸、もしくはリンゴ酸などのジカルボ ン酸、または、カンファースルホン酸もしくはプロモカンファースルホン酸などの 20 スルホン酸)と塩を形成させることにより行うことができる。塩を形成させる温度 としては、室温から溶媒の沸点の範囲が挙げられる。光学純度を向上させるために は、一旦、溶媒の沸点付近まで温度を上げることが望ましい。析出した塩を遮取す る前に必要に応じて冷却し、収率を向上させることができる。光学活性な酸の使用 量は、基質に対し約0.5~約2.0当量の範囲、好ましくは1当量前後の範囲が **適当である。必要に応じ結晶を不活性溶媒中(例えばメタノール、エタノールまた** は2-プロパノール等のアルコール系溶媒、ジエチルエーテル等のエーテル系溶媒 、酢酸エチル等のエステル系溶媒、トルエン等の炭化水素系溶媒、アセトニトリル 等およびこれらの混合溶媒)で再結晶し、高純度の光学活性な塩を得ることもでき る。必要に応じ、得られた塩を通常の方法で塩基と処理しフリー体を得ることもで きる。また、化合物(14)を市販のキラルカラムを用いて分取することによって 30

、化合物(17)を製造することができる。

### 11) 工程11

製造法1配載の工程10と同様な方法によって、化合物(16)化合物から、化 合物(18)を製造することができる。

# 製造法2

. 5

10

15

化合物 (13) の3位アミノ基が保護された化合物 (19) を用いた場合、下配に示される方法によって化合物 (14) を製造することができる。

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$  およびmは項[1]記載と同義であり、 $X^3$  は製造法1記載と同義である。]

# 1) 工程1

製造法1記載の工程8と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(20) ・参製治することができる。

R<sup>1</sup> が水素原子である化合物(20)は、製造法1記載の化合物(10)を出発 原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

### 2) 工程2

化合物(14)は、不活性溶媒中、酸の存在下、化合物(20)のBoc基を脱 保護することにより製造することができる。酸としては、例えば塩酸、硫酸、また はトリフルオロ酢酸等が挙げられ、好適には塩酸またはトリフルオロ酢酸等が挙げ られる。酸の使用量としては、化合物(20)に対し通常1~大過剰の範囲から選 択される。不活性溶媒としては、ハロゲン化炭化水素系溶媒(ジクロロメタン、ジ クロロエタンまたはクロロホルム等)、エーテル系溶媒(1,4-ジオキサン等)、また はこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約-20℃〜約30℃の 範囲から選択することができる。

## .5 製造法3

化合物 (13) の3位アミノ基が保護された化合物 (202) を用いた場合、下記に示される方法によって化合物 (17) を製造することができる。

R<sup>1</sup> N N N NH<sub>2</sub>

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ およびmは項[1]配載と同義であり、 $X^3$ は製造 10 法1記載と同義である。]

1) 工程1

製造法1配載の工程8と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(20 3)を製造することができる。

R<sup>1</sup> が水素原子である化合物 (203) は、製造法1記載の化合物 (10) を出 15 発原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

2) 工程2

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物 (203) から化合物 (17) を製造することができる。

#### 20 製造法4

製造法1記載の化合物(17)は、光学活性体である化合物(21)を用いて、 下配に示される方法によって製造することもできる。

[式中、R¹、R²、R³、R⁴ およびmは項[1]配載と同義であり、X³ は製造 法 1 記載と同義である。]

# 1) 工程 1 製造法 1 記載の工程 8 と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(17

 $R^1$  が水素原子である化合物 (17) は、製造法 1 記載の化合物 (10) を出発原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

### 10 製造法5

) を製造することができる。

製造法 1 記載の化合物(18)は、光学活性体である化合物(22)を用いて、下部に示される方法によって、製造することもできる。

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$  およびnは項[1]記載と同義であり、 $X^3$  は製造 15 法 1記載と同義である。]

## 1) 工程1

製造法1記載の工程9と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(18)を制造することができる。

#### 20 製造法6

光学活性体である化合物 (23) を用いた場合、下配示される方法によって化合物 (24) を製造することができる。

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$  およびnは項[1]記載と同義であり、 $X^3$  は製造法 1記載と同義である。]

### 1) 工程1

5 製造法1記載の工程9と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(24)を製造することができる。

R<sup>1</sup> が水素原子である化合物、(24)は、製造法1記載の化合物(10)を出発 原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

### 10 製造法7

製造法 1 記載の化合物(18)は、光学活性体である化合物(25)を用いて、下配に示される方法によって製造することもできる。

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$  およびnは項[1]記載と同義であり、 $X^3$  は製造 15 法1記載と同義である。]

#### 1) 工程1

製造法1記載の工程9と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(26)を製造することができる。

R<sup>1</sup> が水素原子である化合物 (26) は、製造法1記載の化合物 (10) を出発

原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

#### 2) 工程2

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(26)から化合物(18)を製造することができる。

# 製造法8

, 5

化合物 (19) は、例えば下記に示される方法に従って製造することができる。

[式中、R4 およびmは項[1]記載と同義である。]

#### 10 1) 工程1

文献 (例えばJ. Org. Chem. 58, 879 (1993)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (27) から化合物 (19) を製造することができる。

#### 製造法9

15 化合物(202)は、例えば下記に示される方法に従って製造することができる

[式中、 $R^4$  およびmは項[1]記載と同義であり、 $R^{60}$  は、メチル基またはエチル基を表す。]

# 20 1) 工程1

化合物 (201) は、アルコール系溶媒中、化合物 (200) を塩化チオニルと 反応させることにより、製造することができる。アルコール系溶媒としては、メタ ノールまたはエタノールが挙げられる。塩化チオニルの使用量としては、化合物(200)に対し通常2~10当量の範囲から選択される。反応温度としては、約-90℃~約30℃の範囲から選択することができる。

### 2) 工程2

. 5

10

化合物(201)は、水溶媒中、化合物(200-1)を塩基と反応させること により、製造することができる。塩基としては、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カ リウム、炭酸ナトリウムまたは炭酸カリウム等が挙げられる。反応温度は、約30 で~約100での酸雨から選択することができる。

#### 3) 工程3

文献(例えばProtective Groups in Organic Synthesis 2nd Edition (John Wiley & Sons, Inc.)等)に記載されている方法等と同様な方法によって、化合物 (201)から化合物(201-1)を製造することができる。

#### 4) 工程4

化合物 (202) は、不活性溶媒中、化合物 (201-1)を週元剤と反応させることにより、製造することができる。 湿元剤としては、水素化リチウムアルミニウム、またはジボラン等挙げられる。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、1、4-ジオキサン、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。 反応温度としては、例えば、水楽化リチウムアルミニウムを用いる場合は約-20℃~約40℃の範囲から選択され、ジボランを用いる場合は約50℃~約80℃の範囲から選択される。

化合物 (13) の具体的な例として、化合物 (13-1A) から化合物 (13-4C) の合成例を以下に示す。化合物 (13-1A) から化合物 (13-4C) は 、薬学上許容される塩を含む。

化合物

10

製造方法

「式中、R<sup>110</sup>は、水素原子、BocまたはCbzを表す。]

6 化合物 (13-1E) の塩酸塩は、市販品を用いることもできる。また、化合物 (13) は、置換DL-オルニチンから、公知の方法で合成することもできる。具体的には文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等) に配載されている方法等が挙げられる。

化合物 (21) の具体的な例として、化合物 (21-1) から化合物 (21-9) の の合成例を以下に示す。化合物 (21-1) から化合物 (21-9) は、薬学上 許容される塩を含む。

# 製造方法 化合物 WO 01/27082 NHR<sup>110</sup> J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-1)Int. J. Peptide Protein Res. 40, 119 (1992) WO 01/27082 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-2) US 4413141 WO 01/27082 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 Tetrahedron: Asymmetry 8, 327 (1997) WO 01/27082 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) NHR<sup>110</sup> (21-4)Tetrahedron: Asymmetry 11, 567 (2000) J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-5) NHR<sup>110</sup> Chem. Eur. J. 6, 2830 (2000) WO 00/26332 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 - 6)特表2002-525325 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 - 7)Bull. Chem. Soc. Jpn. 53, 2605 (1980) J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 - 8)化合物(21-8)を出発原料に、例えば J. Am. Chem. Soc. 80, 2584 (1958). またはJ. Chem. Soc. PT1 499 (1972). J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 - 9)に記載の方法に従う。

「式中、R<sup>110</sup>は、水素原子、BocまたはCbzを表す。]

J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)

に記載の方法に従う。

# 化合物

(21-14) NHR110

## 製造方法

化合物(R110が水素原子である21-6)を 出発原料に、例えば J. Chem. Soc. Chem. Commun. 611 (1981). NHR<sup>110</sup> J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-10)に記載の方法に従う。 化合物(R110が水素原子である21-6)を 出発原料に、例えば J. Chem. Soc. Chem. Commun. 611 (1981). J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-11)に記載の方法に従う。 化合物(21-8)を出発原料に、例えば J. Org. Chem. 44, 3872 (1979). J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) NHR<sup>110</sup> に記載の方法に従う。 (21-12)化合物(21-5)を出発原料に、例えば J. Org. Chem. 44, 3872 (1979). J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) に記載の方法に従う。 (21-13)化合物(21-8)を出発原料に、例えば Bull, Chem. Soc. Jpn. 64, 2857 (1991).

# 化合物

# 製造方法

NHR... (21–15)

(21-16A):  $Y^2 = (R)-C_6H_5$ (21-16B):  $Y^2 = (S)-C_6H_5$ 

(21-17A):  $Y^3 = NHS(0)_2CH_3$ 

 $(21-17B): Y^3 = NHC(0)CH_3$ 

(21-17C):  $Y^3 = NHC(0)C_6H_5$ (21-17D):  $Y^3 = N(CH_3)C(0)CH_3$ 

HN NHR<sup>110</sup>

化合物(R<sup>110</sup>が水素原子である21-6) を出発原料に、例えば Tetrahedron Lett. 40, 5609(1999)、 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) に配載の方法に従う。

J. Med. Chem. 35, 833 (1992) "Comprehensive Organic transformation", R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., 1989、 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)

化合物(R<sup>110</sup>が水素原子である21-6) を出発原料に、例えば "Comprehensive Organic transformation", R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., 1989、 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) に配載の方法に従う。

WO 02/068420 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)

[式中、R<sup>110</sup>は、水素原子、BocまたはCbzを表す。]
 化合物(21)の具体的な例として、化合物(21-1A)から化合物(21-1H)の合成例を以下に示す。化合物(21-1A)から化合物(21-1H)は、薬学上許容される塩を含む。

#### 化合物

#### 製造方法

(21-1A): Y4 = 2-CH3-C6H5

(21-1B):  $Y^4 = 3-CH_3-C_6H_5$ (21-1C):  $Y^4 = 4-CH_3-C_6H_5$ 

(21-1D): Y4 = 2-CH<sub>3</sub>O-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>

(21-10):  $Y = 2-CH_3O-C_6H_5$ (21-1E):  $Y^4 = 3-CH_3O-C_6H_5$ 

(21-1F): Y4 = 4-CH<sub>3</sub>O-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>

 $(21-1G): Y^4 = C_6H_5$ 

(21-1H): Y4 = CH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>

化合物(21-14)を出発原料に、例えば "Comprehensive Organic transformation", R.C. ラロック等、VCH publisher Inc., 1989 、J. Org., Chem. 66, 3593 (2001), J. Prakt. Chem. 342, 421 (2000), Tetrahedron Lett. 38, 5611 (1994),

Tetrahedron Lett. 36, 3611 (1934), J. Org., Chem. 53, 5143 (1988), Bioorg, Med. Chem. Lett. 11, 1281 (2001), J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)

に記載の方法に従う。

[式中、R<sup>1 1 0</sup> は、水素原子、BocまたはCbzを表す。]

化合物 (21) は、置換D-オルニチンから、公知の方法で合成することができる。 具体的には文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロッ 5 ク著、VCH publisher Inc., (1989)等)に記載されている方法等が挙げられる。

### 製造法10

化合物(25)は、例えば下記に示される方法に従って製造することができる。

10 [式中、R<sup>6</sup> およびnは項[1]記載と同義である。]

#### 1) 工程1

文献 (例えばProtective Groups in Organic Synthesis 2nd Edition (John Wiley & Sons, Inc.)など) に記載されている方法等と同様な方法によって、化合物 (28) から化合物 (29) を製造することができる。化合物 (28) は、J. Org. Chem. 50, 4154(1985)に記載された製造法と同様な方法によって製造することができる。

## 2) 工程2~4

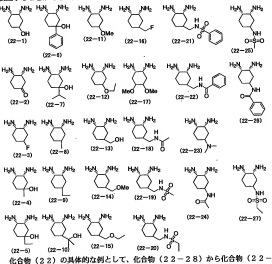
, 5

10

文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等) に記載されている方法と同様な方法によって、化合物 (29) から化合物 (25) を製造することができる。

化合物 (22) の具体的な例として、化合物 (22-1) から化合物 (22-27) の合成例を以下に示す。化合物 (22-1) から化合物 (22-27) は、薬学上許容される塩を含む。化合物 (22-1) から化合物 (22-27) は、文献 (例えば、WO01/7474およびComprehensive Organic transformation,

R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等)に記載された方法に従って、 製造することができる。



化合物 (22) の具体的な例として、化合物 (22-28) から化合物 (22-46) の合成例を以下に示す。化合物 (22-28) から化合物 (22-46) は 、薬学上許容される塩を含む。化合物(22-28)から化合物(22-46)は 、文献(例えば、WO01/74774およびComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等)に記載され た方法に従って、製造することができる。

(22-32) (22 - 40)(22 - 36) (22-28) NH<sub>2</sub> (22 O 33) (22 - 37)(22 - 41)(22-29) (22 - 42)(22 O 30) (22 - 38)(22-34) (22 - 46)(22 <del>O</del>31) (22 - 43)(22-35) (22 - 39)

化合物(15)および化合物(23)は、市販品を用いることができる。

# 製造法11

5

製造法 1 記載の化合物(1 2)は、例えば、下記に示される方法によって製造す 10 ることもできる。

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$  および $R^3$  は、項[1]記載と同義であり、 $X^1$ 、 $X^2$  および $X^3$  は製造法1と同義であり、 $R^5$  %は、メチル基、エチル基、プロピル基、2 - プロピル基、ペンジル基またはフェニル基を表す。]

# 5 1) 工程1

化合物 (32) は、不活性溶媒中、塩基の存在下、化合物 (1) および化合物 (32-1) と反応させることで製造することができる。塩基としては、ナトリウムメトキサイドまたはナトリウムエトキサイド等が挙げられる。化合物 (32-1)の使用量としては、化合物 (1) に対して通常 5~30当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、エタノールまたはメタノール等が挙げられる。反応温度としては、約30℃~約100℃の範囲から選択することができる。
2) 工程2

# 2) 工程2

10

化合物(33)は、不活性溶媒中、添加物の存在下または非存在下、塩基の存在下、化合物(32)をtert-ブチルジメチルシリルクロリドと反応させることで製造することができる。添加物としては、4-(ジメチルアミノ)ピリジン等が挙げられ、その添加量としては化合物(32)に対して通常0.05~0.5当量の範囲から選択される。塩基としては、イミダゾール等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物(32)に対して通常3~20当量の範囲から選択される。tert-ブチルジメチルシリルクロリドの使用量としては、化合物(32)に対して通常3~20~6当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、N,N-ジメチルホルムア

ミド、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、ジクロロメタン、またはこれらの混合溶媒等が挙げられ、好適には、N,N-ジメチルホルムアミド等が挙げられる。 反応温度としては、約10℃~約40℃の範囲から選択することができる。

### 3) 工程3

- 化合物 (34) は、不活性溶媒中、化合物 (33) を塩基と反応させ、さらにハ . 5 ロゲン化剤と反応させることで製造することができる。塩基の使用量としては、化 合物 (33) に対して通常2~5当量の範囲から選択される。ハロゲン化剤の使用 量としては、化合物 (33) に対して通常3~6当量の範囲から選択される。塩基 としては、リチウムジイソプロピルアミド、n-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウ ムまたはtert-プチルリチウム等が挙げられ、好適には、tert-プチルリチウム等が 10 挙げられる。ハロゲン化剤としては、ジブロモテトラフルオロエタン、ジブロモテ トラクロロエタン、臭素、N-プロモスクシンイミドまたはN-クロロスクシンイ ミド等が挙げられ、好適には、ジブロモテトラフルオロエタン等が挙げられる。 不 活件溶媒としては、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、1.4-ジオキサン、ま たはこれらの混合溶媒等が挙げられ、好適には、テトラヒドロフラン等が挙げられ 15 る。塩基と反応させる場合の反応温度としては、約-100℃~約25℃の範囲か ら選択することができる。また、該反応温度の範囲内において、反応温度を上昇さ せることもできる。ハロゲン化剤と反応させる場合の反応温度としては、約-10 0℃~約25℃の範囲から選択することができ、また、該反応温度の範囲内におい
  - 4) 工程4

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物 (34) から化合物 (36) を製造することができる。

- 5) 工程5
- 25 製造法1記載の工程5と同様な方法によって、化合物 (36) から化合物 (37
  - )を製造することができる。

20 て、反応温度を上昇させることもできる。

6) 工程 6

製造法1配載の工程6と同様な方法によって、化合物(37)から化合物(12)を製造することができる。

30 また、化合物(12)の製造において、一般にR3 CH2 基が異なる窒素原子に

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

146

導入されたものも副生しうるが、その副生物は通常の精製方法で容易に除くことができる。化合物 (3 2) は、公知の方法で製造することもできる。具体的には、文献 (例えばJ. Med. Chem., 32, 218 (1989)等) に記載されている方法等が挙げられる。

, 5

#### 製造法12

製造法11記載の化合物(37)は、例えば、下記に示される方法によって製造することもできる。

10 [式中、R<sup>1</sup> およびR<sup>2</sup> は、項[1]記載と同義であり、X<sup>2</sup>、X<sup>3</sup> およびR<sup>100</sup> は、製浩法1記載と同義である。]

### 1) 工程1

製造法1記載の工程1と同様な方法によって、化合物(32)から化合物(41

- )を製造することができる。
- 15 2) 工程2

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(41)から化合物(43

- )を製造することができる。
- 3) 工程3

製造法1記載の工程2と同様な方法によって、化合物(43)から化合物(44

- 20 )を製造することができる。
  - 4) 工程4

製造法1記載の工程5と同様な方法によって、化合物(44)から化合物(37)を製造することができる。

# 製造法13

5 式(1)で表される化合物のうち、式(56-5)、式(57)、および式(60)で表される化合物、またはその塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^1$ 、 $R^3$  およびYは、項[1]記載と同義であり、 $R^{100}$ 、 $X^1$ 、 $X^2$ 10 および $X^3$  は製造法1記載と同義であり、 $R^{103}$ Oは、項[1]記載の $R^2$  における 「置換されてもよいアルコキシ基」を表し、R 4 0 0 は、項[1]記載のR2 における「置換されてもよいアミノ基」の置換基として例示されたアルキル基を表す。]

## 1) 工程1

化合物 (51) は、化合物 (50) から文献 (例えばSynthesis 385 (1986)等) 5 に記載された製造法と同様な方法によって、製造することができる。化合物 (50) は、市販品を用いることができる。

### 2) 工程2

製造法1記載の工程2と同様な方法によって、化合物(51)から化合物(52)を製造することができる。

#### 10 3) 工程3

# 4) 工程4

化合物 (55) は、化合物 (53) から文献 (例えばSynihesis 775 (1999)等) 15 に記載された製造法と同様な方法によって、製造することができる。また、化合物 (55) の製造において、一般にR<sup>3</sup>CH<sub>2</sub>基が異なる窒素原子に導入されたもの も剛生しうるが、その副生成物は通常の精製方法で容易に除くことができる。

5) 工程 5

化合物 (56)は、不活性溶媒中、化合物 (55)と有機アミンを反応させることで製造することができる。有機アミンとしては、メチルアミン、ジメチルアミン、エチルアミンまたはジエチルアミン等が挙げられる。有機アミンの使用量としては、化合物 (55)に対して通常10~200当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、メタノール、エタノール、もしくは2-プロパノール等のアルコール系溶媒が挙げられる。好適には、エタノール等が挙げられる。反応温度としては25、約0℃~約40℃の範囲から選択することができる。

#### 6) 工程 6

文献 (例えばTetrahedron 58, 3361(2002)、J. Med. Chem. 34, 2380 (1991)、 Tetrahedron Letters 34, 4595 (1993)、J. Org. Chem. 40, 185 (1975)、Chem. Ber. 80, 401 (1947)およびJ. Org. Chem. 41, 568 (1976)等) に記載された製造 30 法と同様な方法によって、化合物 (5 6) から化合物 (5 6 - 2) を製造すること ができる。

# 7) 工程7

製造法 1 記載の工程  $8\sim1$  1 と同様な方法によって、化合物(5 6-2)から化合物(5 7)を製造することができる。

R<sup>1</sup> が水素原子である化合物 (57) は、化合物 (56) を出発原料として、上 記と同様な方法によって製造することができる。

### 8) 工程8

化合物 (59) は、酸存在下、化合物 (56)、化合物 (58)、および亜硝酸 塩を反応させることで製造することができる。亜硝酸塩としては、亜硝酸ナトリウ ムおよび亜硝酸カリウムが挙げられる。酸としては、硫酸および硝酸が挙げられる。通常、化合物 (58) は溶媒として用いることが出来る。亜硝酸塩の使用量としては、化合物 (56) に対して通常2~5当量の範囲から選択される。硫酸の使用量としては、化合物 (58) に対して、0.05~0.1倍(体積比)の範囲から選択される。反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択することが

# 15 できる。 9) 工程 9

製造法1配載の工程7と同様な方法によって、化合物 (59) から化合物 (59-2) を製造することができる。

#### 10) 工程10

20 製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物(59-2)から化 合物(60)を製造することができる。

R<sup>1</sup> が水素原子である化合物 (60) は、化合物 (59) を出発原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

#### 11) 工程11

25 製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(56-2)から化合物(56-4)を製造することができる。

#### 12) 工程12

製造法 1 記載の工程  $8\sim1$  1 と同様な方法によって、化合物(56-4)から化合物(56-5)を製造することができる。

#### 製造法14

式(I)で表される化合物のうち、式(63)で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

- 5 [式中、R<sup>3</sup> およびYは、項[1]記載と同義であり、X<sup>2</sup> およびX<sup>3</sup> は製造法1記 載と同義であり、R<sup>104</sup> は、項[1]記載のR<sup>2</sup> における「置換されてもよいアミノ 基」の関絶基として例示されたアルキル基を表す。]
  - 1) 工程 1製造法 1 記載の工程 7 と同様な方法によって、化合物(56)から化合物(62
  - 2) 工程2

10 )を製造することができる。

製造法1配載の工程8~11と同様な方法によって、化合物(62)から化合物 (63) を製造することができる。

#### 15 製造法15

式(I)で表される化合物のうち、式(71)で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^3$  およびYは、項[1]記載と同義であり、 $X^3$  は製造法1記載と同義で 20 あり、 $R^{1\,\,0\,\,6}$   $R^{1\,\,0\,\,6}$  Nは、項[1]記載の $R^2$  における「置換されてもよいアミ

#### 151

ノ基」または「置換されてもよい含窒素飽和ヘテロ環基」を表す。]

### 1) 工程1

化合物(65)は、化合物(64)を、ジメチルアニリンもしくはジエチルアニリン等の塩基の存在下、必要に応じて不活性溶媒中、オキシ塩化リンと反応させる
5 ことにより、製造することができる。塩基が液体の場合これを溶媒として用いることもできる。オキシ塩化リンの使用量としては、化合物(64)に対して、通常1~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、テトラヒドロフランもしくは1、4-ジオキサン等のエーテル系溶媒、N、Nージメチルホルムアミドもしくはジメチルスルホキシド等の非プロトン性溶媒、トルエン、ベンゼン、もしくはキロロホルム等のハロゲン化炭化水素系溶媒等が挙げられ、これらの混合溶媒であってもよい。好適には、トルエン等が挙げられる。反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択される。化合物(64)は、市販品を用いることができる

### 15 2) 工程2

化合物 (67) は、不活性溶媒中、無機塩基存在下、化合物 (65) と化合物 (66) を反応させることにより製造することができる。無機塩基としては、炭酸カリウムもしくは炭酸ナトリウム等が挙げられる。不活性溶媒としては、メタノール、エタノール、もしくは2ープロパノール等のアルコール系溶媒、トルエンもしくはベンゼンなどの炭化水素系溶媒、N、Nージメチルホルムアミドもしくはアセトニトリル等の非プロトン性溶媒、またはテトラヒドロフランもしくは1、4-ジオキサンなどのエーテル系溶媒等が挙げられる。反応温度は、約0℃~約150℃の範囲から選択される。

#### 3) 工程3

25 製造法1記載の工程2と同様な方法によって、化合物(67)から化合物(68) ) を製造することができる。

#### 4) 工程4 .

製造法1記載の工程6と同様な方法によって、化合物(68)から化合物(70)を製造することができる。また、化合物(70)の製造において、一般にR3C 30 H。基が異なる窒素原子に導入されたものも副生しうるが、その副生成物は通常の 精製方法で容易に除くことができる。

#### 5) 工程5

製造法1記載の工程 $8\sim1$ 1と同様な方法によって、化合物(70)から化合物(71)を製造することができる。

#### 製造法16

. 5

製造法11記載の化合物(32)は、例えば、下記製造法16に従って製造することもできる。

10 [式中、R<sup>2</sup> は項[1]記載と同義であり、R<sup>106</sup> はメチル基、エチル基、プロビル基、2-プロビル基またはペンジル基を表す。]

#### 1) 工程1~2

文献 (例えばJ. Org. Chem. 26, 4504 (1961)およびUS6423720等) に記載された 製造法と同様な方法によって、化合物 (72) から化合物 (75) を製造すること ができる。

#### 2) 工程3

15

文献 (例えばSynthesis 125 (1993)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (75) から化合物 (76) を製造することができる。

#### 3) T程4

20 文献 (例えばJ. Org. Chem. 58, 7258 (1993)、J. Heterocycl. Chem. 30, 1229 (1993) およびComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (

76) から化合物 (32) を製造することができる。

#### 製造法17

式(I)で表される化合物のうち、式(84)で表される化合物、またはその塩 5 は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^1$ 、 $R^3$  およびYは項[1]記載と同義であり、 $X^1$  および $X^2$  は製造法 1記載と同義である。]

#### 1) 工程1

10 文献(例えばTetrahedron Letters 31, 3019 (1990)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(77)から化合物(78)を製造することができる。化合物(77)は、グアノシンを出発原料に製造法13の工程1~2と同様な方法によって製造することができる。

#### 2) 工程2

15 製造法1記載の工程5と同様な方法によって、化合物(78)から化合物(79) から単さることができる。

#### 3) 工程3

製造法1配載の工程6と同様な方法によって、化合物(79)から化合物(81)を製造することができる。また、化合物(81)の製造において、一般にR3C

M2 H2 基が異なる窒素原子に導入されたものも副生しうるが、その副生成物は通常の精製方法で容易に除くことができる。

### 4) 工程4

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(81)から化合物(83) ・ 条製造することができる。

## 5) 工程5

5 製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物(83)から化合物(84)を製造することができる。

#### 製造法18

式 (I) で表される化合物のうち、式 (97)で表される化合物、またはその塩 10 は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$  およびYは、項[1]記載と同義であり、 $X^1$ 、 $X^2$  および $X^3$  は製造法1記載と同義であり、 $R^{1\ 0\ 7}$  は、メチル基またはエチル基を表し、 $R^{1\ 0\ 8}$  は、ベンジル基、メチル基、またはエチル基を表し、 $R^{1\ 0\ 8}$  は、メチ

# 15 ル基またはエチル基を表す。]

# 1) 工程1

化合物 (87) は、化合物 (85) から文献 (例えばJ. Med. Chem. 36, 3230

(1993)等)に記載された製造法と同様な方法によって、製造することができる。化 合物 (8 6) は、市販品を用いるか、文献(例えばTetrahedron 50, 5361 (1994) 等)に記載された方法に従って、製造することができる。

- 2) 工程2
- 5 文献 (例えばJ. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 3489 (1999)、Chem. Pharm. Bull. 44, 288 (1996) およびTetrahedron Letters 34, 103 (1993)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (87) から化合物 (88) を製造することができる。
  - 3) 工程3
- 10 製造法1記載の工程2と同様な方法によって、化合物(88)から化合物(89)を製造することができる。
  - 4) 工程4

文献 (例えばHeterocycles 42, 691 (1996)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (89) から化合物 (91) を製造することができる。

15 5) 工程 5

製造法1記載の工程5と同様な方法によって、化合物(91)から化合物(92)を製造することができる。

- 6) 工程6
- 製造法1記載の工程6と同様な方法によって、化合物(92)から化合物(94
- 20 )を製造することができる。また、化合物(94)の製造において、一般にR3C H2基が異なる窒素原子に導入されたものも副生しうるが、その副生成物は通常の 糖製方法で容易に除くことができる。
  - 7) 工程7

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(94)から化合物(96

- 25 )を製造することができる。
  - 8) 工程8

製造法1記載の工程 $8\sim1$ 1と同様な方法によって、化合物(96)から化合物(97)を製造することができる。

30 製造法19

式 (I) で表される化合物のうち、式 (115) で表される化合物、またはその 塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

### 1) 工程1

製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物 (10) から化合物 10 (110) を製造することができる。

### 2) 工程2

製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物(110)から化合物(

- 110-1) を製造することができる。
- 3) 工程3
- 15 製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(110-1)から化合物 (111)を製造することができる。
  - 4) 工程4

化合物 (112) は、不活性溶媒中、塩基の存在下、化合物 (111) を加水分 解することにより製造することができる。塩基としては、水酸化アルカリ (水酸化 20 ナトリウムまたは水酸化カリウム等) が挙げられ、通常、その水溶液が使用される 。不活性溶媒として、メタノールもしくはエタノール等のアルコール系溶媒等が挙げられる。反応温度は、約25℃~約80℃の範囲から選択される。

#### 5) 工程5

化合物(114)は、不活性溶媒中、ジシクロヘキシルカルボジイミド、もしく はカルボニルジイミダゾール等の脱水糖合剤を用いて、必要に応じて4-(ジメチルアミノ)ピリジン等の添加剤の存在下に、化合物(112)と化合物(113)を縮合させることにより製造することができる。不活性溶媒としては、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン等のエーテル系溶媒、N,Nージメチルホルムアミド等の非プロトン性溶媒、またはジクロロメタン、もしくはジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素系溶媒等が挙げられ、これらの混合溶媒であってもよい。好適には、N,Nージメチルホルムアミド等が挙げられる。反応温度は、通常約0℃~約50℃の範囲で選択される。

#### 6) 工程6

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(114)から化合物(1 15)を製造することができる。

#### 魁浩法20

15

20

式 (I) で表される化合物のうち、式 (124) で表される化合物、またはその 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^2$ 、 $R^3$  およびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{110}$   $R^{111}$  NC (O) は、項[1]記載の $R^1$  および $R^2$  における「置換されてもよいアルキル基」の置換基として例示された「置換されてもよいカルバモイル基」を表し、 $R^{114}$  は

# 、水素原子またはフッ素原子を表す。]

# 1) 工程1

文献 (例えばAngew. Chem. 108, 1082 (1996), Bioorg. Med. Chem. Lett. 8, 3275 (1998) およびTetrahedron Lett. 32, 1779 (1991)等) に配載された製造法と同様な方法によって、化合物 (1111) から化合物 (121) を製造することが

できる。

. 5

### 2) 工程2

製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物(121)から化合物( 122)を製造することができる。

#### 10 3) 工程3

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物(122)から化合物( 123)を製造することができる。

### 4) 工程4

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物 (123) から化合物 (1 15 24) を製造することができる。

#### 製造法21

式(I)で表される化合物のうち、式(134)で表される化合物、またはその 悔は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$  およびYは項[1]記載と同義であり、 $X^2$  および $X^3$  は、 製造法 1 と同義である。]

#### 1) 工程1~5

文献(例えばWO99/03858等) に記載された製造法と同様な方法によっ 5 て、化合物(125)から化合物(130)を製造することができる。

### 2) 工程6

製造法11記載の工程3と同様な方法によって、化合物(130)から化合物( 131)を製造することができる。該工程における好適な塩基としては、tert-ブ チルリチウム等が挙げられる。

#### 10 3) 工程7

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(131)から化合物(133)を製造することができる。

# 4) 工程8

製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物 (133) から化合 15 物 (134) を製造することができる。

R<sup>1</sup> が水来原子である化合物(134)は、化合物(131)を出発原料として 、上記と同様な方法によって製造することができる。

### 製造法22

20 式(I)で表される化合物のうち、式(139)で表される化合物、またはその 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R<sup>1</sup>、R<sup>3</sup> およびYは項[1]記載と同義であり、R<sup>1 1 5</sup> C (O) は項[

1] 記載の $R^2$  における「置換されてもよいアロイル基」および「置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基」を表し、 $R^{7.6.0}$  はピニルもしくはI-プロベニルを表し、 $M^1$  は、リチウム、マグネシウムクロライド、またはマグネシウムプロマイドを表す。]

# 5 1) 工程1

文献(例えばTetrahedron 45, 3653 (1989)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(135)から化合物(136)を製造することができる。化合物(135)は、具体的には、製造法1記載の化合物(17)もしくは化合物(18)、製造法21記載の化合物(134)、製造法23記載の化合物(142-3)、製造法29記載の化合物(188-5)、および製造法32記載の化合物(228)もしくは化合物(224)を表す。

### 2) 工程2

化合物 (138) は、不活性溶媒中、化合物 (136) と化合物 (137) を反 応させることで製造することができる。化合物 (137) の使用量としては、化合 物 (136) に対して通常1~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、1,4-ジオキサン、またはこれらの混合溶媒等が挙げられ、好適には、テトラヒドロフラン等が挙げられる。反応温度としては、約-100℃~約25℃の範囲から選択することができる。化合物 (137) は、市販品を用いるか、実験化学講座(日本化学会編、丸善) 25巻等に記載され 20 た方法によって製造することができる。

#### 3) 工程3

文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等) に記載されている方法等と同様な方法によって、化合物 (138) から化合物 (139) を製造することができる。

25

#### 製造法23

式(I)で表される化合物のうち、式(142-3)で表される化合物、または その塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^2$ 、 $R^3$  およびYは項[1]記載と同義であり、 $M^1$  は、製造法22記載と同義であり、 $R^{1-16}$  C (O) は項[1]記載の $R^1$  および $R^2$  における「徴換されてもよいアルキル基」の置換基として例示された「置換されてもよいアロイル基」および「置換されてもよい合窒素へテロアリールカルボニル基」を表す。]

製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物(111)から化合物( 140)を製造することができる。

10 2) 工程 2~3

文献 (例えばBioorg. Med. Chem. Lett. 11, 2951 (2001)、Tetrahedron
Letters 42, 8955 (2001)、Synthesis 1852 (2000)、Organic Letters 2, 4091 (2000)、Tetrahedron Letters 42, 5609 (2001)、Synthesis 2239 (2001)、Synlett 5, 715 (2002)、J. Org. Chem. 67, 5032 (2002)、Bioorg. Med. Chem.

15 Lett. 11, 287 (2001)およびTetrahedron Letters 42, 3763 (2001)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(1 4 0)から化合物(1 4 2 - 2)を製造することができる。化合物(1 4 2)は、市販品を用いるか、実験化学酵座(日本化学会編、丸善)25巻等に記載された方法によって製造することができる。

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(142-2)から化合物 (142-3)を製造することができる。

#### 製造法24

20

式(I)で表される化合物のうち、式(143)で表される化合物、またはその塩

は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^1$ 、 $R^3$  およびYは項[1]記載と同義である。]

1) 工程1

文献(例えばBioorganic & Medicinal Chemistry 10, 3555 (2002)、
Tetrahedron Lett. 31, 3019 (1990)、Tetrahedron 52, 23 (1996) および
Nucleosides, Nucleotides & Nucleic Acids 20, 59 (2001)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (57) から化合物 (143) を製造することができる。

10

### 製造法25

式 (I) で表される化合物のうち、式 (149)、式 (155) および式 (157-1) で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R¹、R³ およびYは項[1]記載と同義であり、式中、X² およびX³ は 製造法1と同義であり、M¹ は、製造法22記載と同義であり、R¹¹¹ 6 C (O) は製造法23記載と同義であり、R¹¹¹ 0 R¹¹¹ NC (O) は、項[1]記載のR 5 ¹ およびR² における「置換されてもよいアルキル基」の置換基として例示された 「置換されてもよいカルバモイル基」および「置換されてもよい合窒素ヘテロアリ ールアミノカルボニル基」を表す。]

# 1) 工程1

製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物(56)から化合物 10 (144)を製造することができる。

# 2) 工程2

製造法24記載の工程1と同様な方法によって、化合物(144)から化合物(

- 145)を製造することができる。
- 3) 工程3

製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物(145)から化合物( 146)を製造することができる。

5 4) 工程4

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(146)から化合物(1 48)を製造することができる。

5) 工程5

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(148)から化合物(1 10 49)を製造することができる。

6) 工程 6

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(146)から化合物(150)を製造することができる。

- 7) 工程7
- 15 製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物(150)から化合物( 151)を製造することができる。
  - 8) T程8~9

製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(151)から化合物(154)を製造することができる。

20 9) 工程10

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(154)から化合物(1

- 55)を製造することができる。
- 10) 工程11

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物(151)から化合物(

- 25 157) を製造することができる。
  - 11) 工程12

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(157)から化合物(157-1)を製造することができる。

30 製造法26

式 (I) で表される化合物のうち、式 (161) および式 (164) で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R<sup>1</sup> 、R<sup>3</sup> およびYは項[1]記載と同義である。]

# 1) 工程1

製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物 (57) から化合物 (158) を製造することができる。

#### 2) 工程 2

文献 (例えばTetrahedron 46, 7677 (1990) およびBioorganic & Medicinal 10 Chemistry 10, 3555 (2002)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合 物 (158) から化合物 (159) を製造することができる。

### 3) 工程3

文献 (例えばTetrahedron 46, 7677 (1990) およびBioorganic & Medicinal Chemistry 10, 3555 (2002)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合15 物 (159) から化合物 (160) を製造することができる。

# 4) 工程4

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(160)から化合物(161)を製造することができる。

166

## 5) 工程5

文献 (例えばTetrahedron 46, 7677 (1990) およびBioorganic & Medicinal Chemistry 10, 3555 (2002)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (159) から化合物 (162) を製造することができる。

# 5 6) 工程6

文献 (例えばTetrahedron Lett. 39, 6667 (1998) およびJ. Am. Chem. Soc. 100, 5437 (1978)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(162)から化合物(163)を製造することができる。

### - 7) 工程7

10 製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(163)から化合物(164)を製造することができる。

#### 製造法27

式(I) で表される化合物のうち、式(173) および式(175-1) で表さ 15 れる化合物、またはその塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。 167

[式中、R° およびYは項[1]記載と同義であり、M¹ は、製造法22記載と同義であり、R¹¹°C (O) は製造法23記載と同義であり、R¹¹°R¹¹¹NC
 (O) は、製造法25記載と同義である。]

(175-1)

# 5 1) 工程1

製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物(144)から化合物(165)を製造することができる。

# 2) 工程2

製造法13記載の工程6と同様な方法によって、化合物(165)から化合物(

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

168

- 166)を製造することができる。
- 3) 工程3

製造法26記載の工程2と同様な方法によって、化合物 (166) から化合物 ( 167) を製造することができる。

5 4) 工程4

製造法26記載の工程3と同様な方法によって、化合物(167)から化合物( 168)を製造することができる。

5) 工程5

製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物(168)から化合物( 10 169)を製造することができる。

6) 工程6~7

製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(169)から化合物(172)を製造することができる。化合物(171)は、市販品を用いるか、実験化学課座(日本化学会編、丸善)25巻等に記載された方法によって製造するこ15とができる。

7) 工程8

製造法2 記載の工程2 と同様な方法によって、化合物 (172) から化合物 (173) を製造することができる。

- 8) 工程9
- 20 製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物(169)から化合物(175)を製造することができる。
  - 9) 工程10

製造法 2 記載の工程 2 と同様な方法によって、化合物(175)から化合物(175-1)を製造することができる。

25

# 製造法28

式 (I) で表される化合物のうち、式 (182) および式 (185-1) で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^{\mathfrak o}$  およびYは項[1] 記載と同義であり、 $M^{\mathfrak l}$  は、製造法 2 記載と同義であり、 $R^{\mathfrak l}$   $^{\mathfrak o}$   $^{\mathfrak o}$ 

- 5 (O) は製造法25と同義である。]
  - 1) 工程1

製造法26記載の工程5と同様な方法によって、化合物(167)から化合物( 176)を製造することができる。

- 2) 工程2
- 10 製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物(176)から化合物(

170

- 177)を製造することができる。
- 3) 工程3~4

製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(177)から化合物(180)を製造することができる。化合物(179)は、市販品を用いるか、

- 5 実験化学講座(日本化学会編、丸善) 25巻等に記載された方法によって製造することができる。
  - 4) 工程5

製造法26記載の工程6と同様な方法によって、化合物(180)から化合物( 181)を製造することができる。

10 5) 工程.6

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(181)から化合物(182)を製造することができる。

6) 工程7

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物 (177) から化合物 (15 184) を製造することができる。

7) 工程8

製造法26記載の工程6と同様な方法によって、化合物(184)から化合物( 185)を製造することができる。

- 8) T程9
- 20 製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(185)から化合物(1 85-1)を製造することができる。

#### 製造法29

式 (I) で表される化合物のうち、式 (188-5) で表される化合物、または 25 その塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> およびR<sup>3</sup> は項[1]記載と同義であり、X<sup>3</sup> は製造法1記載と 同義であり、R<sup>7</sup>0°は、p-ニトロペンゼンスルホニル基または0-ニトロペンゼン スルホニル基を表し、R<sup>7</sup>0<sup>1</sup>は、水素原子、ペンゼンスルホニル基、p-トルエ 5 ンスルホニル基、またはメタンスルホニル基を表す。]

#### 1) 工程1

文献 (例えばHeterocycles 38, 529 (1994)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (12) から化合物 (186) を製造することができる。

#### 2) 工程2

10 文献(例えばTetrahedron Lett. 42, 871 (2001)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(186)から化合物(187)を製造することができる

#### 3) 工程3

R<sup>7</sup> <sup>0</sup> <sup>1</sup> が水素原子の場合、文献(例えばTetrahedron Lett. 42, 871 (2001)等
 15 ) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(187)から化合物(188-2)を製造することができる。R<sup>7</sup> <sup>0</sup> <sup>1</sup> がベンゼンスルホニル基、p - トルエンスルホニル基、またはメタンスルホニル基の場合、文献(例えばComprehensive

Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等)に 記載されている方法等と同様な方法によって、化合物(187)から化合物(18 8-2) を製造することができる。化合物(188-1)は、光学活性体も含む。

### 4) 工程 4~5

文献 (例えばTetrahedron Lett. 42, 871 (2001)等) に記載された製造法と同様 な方法によって、化合物(188-2)から化合物(188-4)を製造すること ができる。

# 5) 工程 6

, 5

15

製造法10記載の工程2~4と同様な方法によって、化合物(188-4)から 化合物 (188-5) を製造することができる。

#### 製造法30

Y-NH。が下記式(G)で表される、製造法13記載の化合物(57)、製造 法13記載の化合物 (56-5)、製造法17記載の化合物 (84)、製造法21 記載の化合物 (134)、製造法31記載の化合物 (204) および製造法25記 載の化合物(144)は、製造法29記載の工程1~6と同様な方法によって、そ れぞれ対応する出発原料である製造法13記載の化合物(56-2)、製造法13 記載の化合物 (56-4)、製造法17記載の化合物 (83)、製造法21記載の 化合物 (133)、製造法31記載の化合物 (203) および製造法25記載の化 20 合物 (56) から製造することができる。

#### 製造法31

製造法19記載の化合物(111)は、例えば、下記製造法に従って製造するこ 25 ともできる。

[式中、 $R^s$ 、 $R^s$  およびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{100}$ 、 $X^1$  および $X^s$  は製造法 1記載と同義であり、 $R^{50}$  は製造法 1 記載と同義であり、 $R^{112}$  はメチル、エチル、プロビル、2 ープロビルまたはフェニルを表す。]

#### 174

1) 工程1

製造法1記載の工程1と同様な方法によって、化合物(189)から化合物(191)を製造することができる。

- 2) 工程2
- 5 製造法1記載の工程6と同様な方法によって、化合物 (191) から化合物 (1 93) を製造することができる。
  - 3) 工程3

製造法18記載の工程2と同様な方法によって、化合物(193)から化合物(194)を製造することができる。

10 4) 工程4

製造法1記載の工程1と同様な方法によって、化合物(194)から化合物(195)を製造さることができる。

5) 工程 5

製造法1記載の工程5と同様な方法によって、化合物(195)から化合物(1

- 15 96) を製造することができる。
  - 6) 工程6~8

製造法21記載の工程1~3と同様な方法によって、化合物 (196) から化合物 (200) を製造することができる。

- 7) T程9
- 20 製造法11記載の工程1と同様な方法によって、化合物(200)から化合物( 202)を製造することができる。
  - 8) T程10

製造法11記載の工程3と同様な方法によって、化合物(202)から化合物( 203)を製造することができる。該工程における好適な塩基としては、terl-ブ 25 チルリチウム等が挙げられる。

· 9) 工程11

製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物 (203) から化合物 (204) を製造することができる。

- 10) 工程12
- 30 製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物(204)から化合物(

175

205)を製造することができる。

#### 11) 工程13

製造法22配載の工程1と同様な方法によって、化合物(205)から化合物( 206)を製造することができる。

# 5 12) 工程14

文献 (例えばTetrahedron Letters 37, 2573 (1996)、Tetrahedron 52, 8989 (1996)、Synlett 1555 (2001) およびSynlett 1599 (2001)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (206) から化合物 (112) を製造することができる。

#### 10 13) 工程15

文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCI publisher Inc., (1989)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (112) から化合物 (111) を製造することができる。

### 15 製造法32

式 (I) で表される化合物のうち、式 (224) および式 (228) で表される 化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

 [式中、m、n、R²、R³、R³、R³、R⁵、R⁵、およびYは項[1]記載と同義であり、M³は、製造法22記載と同義であり、R⁵¹はメチル、エチル、3ーメチルー2ープテニルまたは2ープロベニルを表し、R⁵をはBocまたはCbzを表し、R⁵がは製造法31記載と同義であり、R¹¹。C(O)は製造法23記載と同義であり、R¹¹。R¹¹¹のR¹¹¹

#### 1) 工程1

文献 (例えばBioorg. Med. Chem. Lett. 12, 653 (2002)、Chem. Pharm. Bull. 45, 2005 (1997)、Tetrahedron Letters 39, 7983 (1998)、Tetrahedron 46, 7803 (1990)、Tetrahedron Letters 32, 691 (1991)、Tetrahedron 51, 5369 (1995)、J. Med. Chem. 38, 3236 (1995) およびJ. Heterocycl. Chem. 24, 275 (1987)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (207)から化合物 (209)を製造することができる。

2) 工程2

製造法1記載の工程8または工程9と同様な方法によって、化合物(209)か ら化合物 (211) を製造することができる。

- 3) 工程3
- . 5 製造法1記載の工程6と同様な方法によって、化合物(211)から化合物(2 13) を製造することができる。
  - 4) 工程4

文献 (例えばWO02/068420等) に記載された製造法と同様な方法によ って、化合物(213)から化合物(214)を製造することができる。

10 5) 工程5

文献 (例えばWO99/03858、Tetrahedron Letters 38. 7963 (1997)、 Bioorg, Med. Chem. Lett. 12, 543 (2002), Heterocycles 57, 123 (2002), Tetrahedron Letters 41, 9957 (2000) およびTetrahedron Letters 42. 2201 (2001)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(214)から化合 15 物 (215) を製造することができる。

6) 工程6 R<sup>5</sup>1 が、メチル基、またはエチル基の場合、製造法19記載の工程4、または 文献 (例えばWO99/64426等) に記載された製造法と同様な方法によって 、化合物 (215) から化合物 (216) を製造することができる。R<sup>51</sup>が、3 20 - メチル-2-ブテニル基の場合、文献(例えばSynlett 137 (2002)等) に記載さ れた製造法と同様な方法によって、化合物(215)から化合物(216)を製造 することができる。R<sup>51</sup>が、2-プロペニル基の場合、文献(例えばSynlett 722 (2000), Tetrahedron 57, 3435 (2001), Tetrahedron 56, 5353 (2000), J. Org. Chem. 67, 4975 (2002) およびJ. Org. Chem. 63, 9103 (1998)等) に記

25 載された製造法と同様な方法によって、化合物(215)から化合物(216)を 製造することができる。

7) 工程7

文献 (例えばBioorg. Med. Chem. Lett. 6, 1483 (1996)、Tetrahedron Letters 37, 7031 (1996), Tetrahedron Letters 37, 8081 (1996), Tetrahedron Letters 30 41, 6171 (2000) およびSynth. Commun. 23, 2265 (1993)等) に記載された製造法

179

と同様な方法によって、化合物(216)から化合物(218)を製造することができる。

## 8) 工程8

文献 (例えばWO99/03858等) に配載された製造法と同様な方法によっ 5 て、化合物 (218) から化合物 (219) を製造することができる。

# 9) 工程 9

製造法22記載の工程1と同様な方法によって、化合物(219)から化合物( 220)を製造することができる。

## 10) 工程10

10 製造法31記載の工程14と同様な方法によって、化合物(220)から化合物 (221) を製造することができる。

#### 11) 工程11

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物 (221) から化合物 (223) を製造することができる。

## 15 12) 工程12

R<sup>5</sup>5 がBocの場合、製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物 (223) から化合物 (224) を製造することができる。また、R<sup>5</sup>5 がCbzの場合、文献 (例えばJ. Am. Chem. Soc. 85, 2149 (1963)、Tetrahedron Lett. 41, 3029 (2000) およびTetrahedron Lett. 36, 8677 (1995)等) に記載された製造法 20 と同様な方法によって、化合物 (223) から化合物 (224) を製造することができる。化合物 (224) がラセミ体である場合、製造法1記載の工程10と同様な方法によって、光学活性体を製造することもできる。

#### 13) 工程13~14

製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(221)から化合 物(227)を製造することができる。化合物(226)は、市販品を用いるか、 実験化学講座(日本化学会編、丸善)25巻等に記載された方法によって製造するこ とができる。

#### 14) 工程15

R<sup>5.6</sup> がB<sub>O</sub>cの場合、製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物 ( 30 227) から化合物 (228) を製造することができる。また、R<sup>5.5</sup> がCbzの 場合、文献 (例えばJ. Am. Chem. Soc. 85, 2149 (1963)、Tetrahedron Lett. 41, 3029 (2000) およびTetrahedron Lett. 36, 8677 (1995)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (227) から化合物 (228) を製造することができる。化合物 (228) がラセミ体である場合、製造法1記載の工程10と同様5 な方法によって、光学活性体を製造することもできる。

## 製造法33

製造法 3 2 記載の化合物(2 1 0 - 1)は以下の方法によって、製造することができる。

[式中、mおよびR<sup>4</sup> は項[1]配載と同義であり、R<sup>5 5</sup> は製造法32記載と同義である。]

# 1) 工程1

10

文献 (例えばJ. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)等) に記載された 15 製造法と同様な方法によって、化合物 (2 1) から化合物 (2 1 0 - 1) を製造す ることができる。

## 製造法34

製造法32記載の化合物(210-2)は以下の方法によって、製造することが 20 できる。

[式中、mおよび $R^4$  は項[1]記載と同義であり、 $R^{5.5}$  は製造法3.2記載と同義である。]

## 1) 工程1

25 製造法33記載の工程1と同様な方法によって、化合物(13)から化合物(2

10-2)を製造することができる。

## 製造法35

, 5

製造法32記載の化合物(210-3)は以下の方法によって、製造することができる。

[式中、nおよび $R^5$  は項[1] 記載と同義であり、 $R^{55}$  は製造法 32記載と同義である。]

# 1) 工程1~4

10 製造法10記載の工程1~4と同様な方法によって、化合物(28)から化合物 (210-3)を製造することができる。

## 製造法36

製造法32記載の化合物 (210-4) は以下の方法によって、製造することが 15 できる。

[式中、nおよび $R^5$  は項[1]記載と同義であり、 $R^{65}$  は製造法32記載と同義である。]

## 1) 工程1

20 製造法33記載の工程1と同様な方法によって、化合物(15)から化合物(2 10-4)を製造することができる。

# 製造法37

製造法32記載の化合物(219)は以下の方法によって、製造することもできる。

- 5 [式中、 $R^2$ 、 $R^3$  およびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{5\,1}$  および $R^{5\,5}$  は製造法 $3\,2$ 記載と同義であり、 $R^{1\,1\,2}$  は製造法 $3\,1$ 記載と同義である。]
  - 1) 工程 1 製造法 1 9 記載の工程 4 と同様な方法によって、化合物 (2 1 4) から化合物 (2 3 3) を製造することができる。
- 10 2) 工程2~3

文献 (例えばJ. Med. Chem. 15, 106 (1972)等) に記載された製造法と同様な方 法によって、化合物 (233) から化合物 (219) を製造することができる。

#### 製造法38

15 式(I)で表される化合物のうち、式(238)および式(241)で表される 化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

 [式中、R¹、R³ およびYは項[1]記載と同義であり、R¹¹¹5 C (O) は製造

 法22記載と同義であり、R⁵¹ およびR⁵5 は製造法32記載と同義であり、M¹は、製造法22記載と同義である。]

# 5 1) 工程1

文献 (例えばJ. Heterocycl. Chem. 35, 659 (1998)等) に配載された製造法と同様な方法によって、化合物 (214) および化合物 (236) から化合物 (237) を製造することができる。

#### 2) 工程2

10 製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(237)から化合物 (238)を製造することができる。

## 3) 工程3

文献(例えばJ. Org. Chem. 59, 4844 (1994)等) に記載された製造法と同様な 方法によって、化合物 (237) から化合物 (240) を製造することができる。

## 15 4) 工程4

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(240)から化合物(241)を製造することができる。

## 製造法39

20 式 (I) で表される化合物のうち、式 (247) および式 (251) で表される 化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R³およびYは項[1]記載と同義であり、M¹は、製造法22記載と同義であり、R⁵¹およびR⁵⁵は製造法32記載と同義であり、R¹¹²は製造法31記載と同義であり、R¹¹°C(O)は製造法23記載と同義であり、R¹¹°
 R¹¹¹NC(O)は、製造法25記載と同義である。]

# 1) 工程1

製造法38記載の工程1と同様な方法によって、化合物 (214) および化合物 (242) から化合物 (243) を製造することができる。

# 2) 工程2

10 製造法22記載の工程1および製造法31の工程14と同様な方法によって、化 合物(243)から化合物(244)を製造することができる。

# 3) 工程3

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物(244)から化合物( 246)を製造することができる。

- 4) 工程4
- 5 製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(246)から化合物 (247)を製造することができる。
  - 5) 工程5~6

製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(244)から化合物(250)を製造することができる。

10 6) 工程7

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物 (250) から化合物 (251) を製造することができる。

#### 製造法40

15 式(1)で表される化合物のうち、式(257)および式(261)で表される 化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R<sup>5</sup> およびYは項[1]記載と同義であり、M<sup>1</sup> は、製造法22記載と同義であり、R<sup>5</sup> は製造法32記載と同義であり、R<sup>112</sup> は製造法31記載と同義であり、R<sup>115</sup> C (O) は製造法23記載と同義であり、R<sup>115</sup> C (O) は製造法23記載と同義であり、R<sup>115</sup> C (O) は製造法22記載と同義であり、R<sup>116</sup> R<sup>111</sup> NC (O) は、製造法25記載と同義である。]

# 1) 工程1

製造法38記載の工程3と同様な方法によって、化合物 (243) から化合物 ( 253) を製造することができる。

10 2) 工程2

187

製造法22記載の工程1および製造法31の工程14と同様な方法によって、化合物(253)から化合物(254)を製造することができる。

3) 工程3

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物 (254) から化合物 (5256) を製造することができる。

4) 工程4

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(256)から化合物(257)を製造することができる。

- 5) 工程5~6
- 10 製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(254)から化合物(260)を製造することができる。
  - 6) 工程7

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(260)から化合物(261)を製造することができる。

15

製造法41

製造法32記載の化合物 (218) は、例えば、下記製造法に従って製造すること もできる。

[式中、m、n、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$  およびおよびYは項[1] 記載と同義であり、 $R^{11}$ は製造法31記載と同義であり、 $R^{5}$ 5 は製造法32記載と同義であり、 $R^{6}$ 6 は、メチルまたはエチルを表し、 $R^{6}$ 7 は、B0 C を表す。]

# 5 1) 工程1

文献(例えばWO00/18790等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(262)から化合物(264)を製造することができる。

2) 工程2

製造法9記載の工程3と同様な方法によって、化合物(264)から化合物(2

189

- 65)を製造することができる。
- 3) 工程3

製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物 (265) から化合物 (266) を製造することができる。

5 4) 工程4

製造法19 記載の工程5と同様な方法によって、化合物(266)から化合物(268)を製造することができる。

5) 工程5

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(268)から化合物(2 10 69)を製造することができる。

6) 工程 6

製造法32記載の工程1と同様な方法によって、化合物(269)から化合物( 271)を製造することができる。

- 7) 工程 7
- 15 製造法1記載の工程8~9と同様な方法によって、化合物(271)から化合物 (276) を製造することができる。
  - 8) 工程8

製造法32記載の工程4と同様な方法によって、化合物(276)から化合物( 277)を製造することができる。

20 9) 工程 9

製造法32記載の工程5と同様な方法によって、化合物(277)から化合物( 218)を製造することができる。

#### 製造法42

25 製造法32記載の化合物(218)は、例えば、下記製造法に従って製造することもできる。

[式中、 $R^2$ 、 $R^3$  およびおよびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{5\,1}$  および $R^5$  は製造法 $3\,2$ 記載と同義であり、 $R\,1\,1\,2$ は製造法 $3\,1$ 記載と同義である。]

# 5 1) 工程1

製造法21配載の工程1と同様な方法によって、化合物(214)から化合物( 278)を製造することができる。

# 2) 工程2

製造法32記載の工程6と同様な方法によって、化合物(278)から化合物( 10 279)を製造することができる。

## 3) 工程3

製造法32記載の工程7と同様な方法によって、化合物 (279) から化合物 (281) を製造することができる。

## 4) 工程4

15 製造法21記載の工程3と同様な方法によって、化合物(281)から化合物( 282)を製造することができる。化合物(281)のR<sup>5 5</sup>がBocの場合、本 工程において、化合物(282)のR<sup>55</sup>が水素原子である化合物が生成する場合 もあるが、製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物(282)のR 55を水素原子からBocにすることができる。

## 5) 工程5

5 製造法32記載の工程5と同様な方法によって、化合物(282)から化合物( 218)を製造することができる。

#### 製造法43

製造法3 2 記載の化合物(2 1 1)は、例えば、下記製造法に従って製造するこ 10 ともできる。

[式中、m、n、R<sup>4</sup> 、R<sup>5</sup> およびYは項[1]配載と同義であり、R<sup>6 1</sup> およびR <sup>6 5</sup> は、製造法32記載と同義である。]

## 1) 工程1

- 15 製造法32記載の工程2と同様な方法によって、化合物(208)から化合物(283)を製造することができる。
  - 2) 工程2

製造法32記載の工程1と同様な方法によって、化合物(283)から化合物( 211)を製造することができる。

## 3) 工程3

化合物 (211) は、化合物 (208) から下記に示す (1) ~ (2) の反応を行 5 うことによって製造することもできる。

(1) 化合物 (208) を、不活性溶媒中、化合物 (210-1)、化合物 (210-2)、化合物 (210-3) または化合物 (210-4) を反応させる。不活性溶媒としては、メタノール、エタノールまたは2-プロパノール等のアルコール系溶媒等が挙げられる。

(2) 製造法43における工程3の(1)における反応混合物に対し、塩基および化合物(207)を加え、反応させる。塩基としては、イミダゾール、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、トリブチルアミン、1,5ージアザビシクロ[4.3.0]ノナー5ーエン、1,4ージアザビシクロ[2.2.2]オクタン、1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン、4ー(ジメチル15アミノ)ピリジンまたはピコリン等の有機塩基類等が挙げられる。好適には、トリエチルアミン等が挙げられる。化合物(207)の使用量としては、化合物(208)に対して通常5~15当量の範囲から選択される。反応温度としては、統約50℃~約150℃の範囲から選択さる。

20

## 製造法44

化合物 (286) は、例えば、下記製造法に従って製造することもできる。

#### 193

[式中、 $R^1$ 、 $R^3$  およびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{5\,1}$  および $R^{5\,5}$  は製 浩法 3 2記載と同義である。]

## 1) 工程1

化合物 (285) は、化合物 (214) から下配に示す (1) ~ (3) の反応を 行うことによって製造することができる。

化合物 (214) を、塩基の存在下、ピリジン中、

式

. 5

[式中、R<sup>1</sup> は項[1]記載と同義である。]で表される化合物(284)と反応させ 10 る。反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択することができる。

化合物(284)の使用量としては、通常1~3当量の範囲から選択される。

- (2) 製造法44における工程1の(1) における反応混合物に対し、塩基を加え、反応させる。塩基としては、炭酸セシウム、炭酸カリウムまたは炭酸ナトリウム 等が挙げられる。塩基の使用量としては、通常1~5当量の範囲から選択される。
- 15 反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択される。
  - (3) 製造法44における工程1の(2) における反応混合物に対し、ヨウ化メチルを加え、反応させる。ヨウ化メチルの使用量としては、通常1~5当量の範囲から選択される。反応温度としては、約-10℃~約40℃の範囲から選択される。
    2) 工程2
- 20 工程2として、下記の製造法 (A) および製造法 (B) を用いることができる。 製造法 (A): 化合物 (286) は、化合物 (285) を、不活性溶媒中、タング ステン酸ナトリウムおよび過酸化水素水の混合物と反応させることにより、製造す ることができる。不活性溶媒としては、アルコール系溶媒(エタノール、メタノー ルまたは2ープロパノール等)、または有機酸 (酢酸またはプロピオン酸等) 等が 挙げられ、通常アルコール系溶媒と有機酸の混合溶媒が用いられる。タングステン 酸ナトリウムの使用量としては、化合物 (285) に対して通常1~5当量の範囲 から選択される。過酸化水素水 (通常は30%水溶液) の使用量としては、化合物 (285) に対して通常10~100当量の範囲から選択される。反応温度として は、約-10℃~約40℃の範囲から選択することができる。

製造法(B): 化合物(286)は、化合物(285)を、不活性溶媒中、オキソン(登録商標、アルドリッチ)と反応させることにより、製造することができる。不活性溶媒としては、アルコール系溶媒(エタノール、メタノールまたは2ープロパノール等)等が挙げられる。オキソン(登録商標、アルドリッチ)の使用量としては、化合物(285)に対して通常1~20当量の範囲から選択される。反応温度としては、約-10℃~約40℃の範囲から選択することができる。

#### 製造法45

式(I)で表される化合物のうち、式(288)で表される化合物、またはその 10 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

工程2 (288)
[式中、R<sup>1</sup>、R<sup>3</sup> およびおよびYは項[1]記載と同義であり、R<sup>5 1</sup> は製造法3 2 記載と同義であり、R<sup>540</sup> Oは、項[1]記載のR<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルコキシ基」、「置換されてもよいアリールオキシ基」、「置換されてもよいアラルキルオキシ基」、「置換されてもよいへテロアリールオキシ基」、および式(T1)~(T6)で表される基を表す。]

# 1) 工程1

15

20

化合物 (287) は、不活性溶媒中、化合物 (286) および塩基と反応させた 化合物 (287-1) を反応させることによって製造することができる。塩基としては、カリウムtert-プトキシド、ナトリウムtert-プトキシド、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、ナトリウムフェノキシド、カリウムフェノキシドまたは水素化ナトリウム等が挙げられる。 塩基の使用量としては、化合物 (287-1) に対し通常1~5当量の範囲から選 択される。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、N,N-ジメチルホルムアミド、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約-10℃~約50℃の範囲から選択することができる。

# 2) 工程2

5 製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(287)から化合物 (288)を製造することができる。

## 製造法46

式(I)で表される化合物のうち、式(290)で表される化合物、またはその 10 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R<sup>1</sup>、R<sup>3</sup> およびおよびYは項[1]配載と同義であり、R<sup>5 5</sup> は製造法3 2記載と同義であり、R<sup>941</sup> Sは、項[1]記載のR<sup>2</sup> における「置換されてもよい アルキルチオ基」および「置換されてもよいアリールチオ基」を表す。]

## 15 1) 工程1

製造法45記載の工程1と同様な方法によって、化合物(286)から化合物( 289)を製造することができる。

# 2) 工程2

20

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(289)から化合物(290)を製造することができる。

## 製造法47

式 (I) で表される化合物のうち、式 (292) で表される化合物、またはその

塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

(292)

[式中、 $R^1$ 、 $R^3$  およびおよびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{5.5}$  は製造法 3 2 記載と同義である。]

## 1) 工程1

工程2

化合物(291)は、不活性溶媒中、化合物(286)とシアン化ナトリウムまたはシアン化カリウムを反応させることによって製造することができる。シアン化ナトリウムまたはシアン化カリウムの使用量としては、化合物(286)に対し通常0.8~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、N,N-ジメチルホルムアミド、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約-10℃~約50℃の範囲から選択することができる。

## 2) 工程2

15

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(289)から化合物 (290)を製造することができる。

## 製造法48

式 (1) で表される化合物のうち、式 (294) で表される化合物、またはその 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。 197

[式中、 $R^1$ 、 $R^3$  およびおよびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{5.5}$  は製造法3 2記載と同義であり、 $R^{24.5}R^{34.5}N$ は、項[1]記載の $R^2$  における「置換されてもよい合望素飽和ヘテロ環基」および「置換されてもよいアミノ基」を表す。]

#### 5 1) 工程1

化合物 (293) は、不活性溶媒中の存在下または非存在下、化合物 (286) と化合物 (293-1) を反応させることによって製造することができる。化合物 (293-1) の使用量としては、化合物 (286) に対し通常10~100当量 の範囲から選択される。化合物 (293-1) が液体の場合、溶媒として用いるこ10 とができる。不活性溶媒としては、アルコール系溶媒(エタノール、メタノールまたは2-プロパノール等)等が挙げられる。反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択することができる。

#### 2) 工程2

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物 (293) から化合物 15 (294) を製造することができる。

#### 製造法49

式(I)で表される化合物のうち、式(296)で表される化合物、またはその 域は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^1$ 、 $R^3$  およびおよびYは項[1]記載と同義であり、 $M^1$  は、製造法 2 2 記載と同義であり、R<sup>5 5</sup> は製造法32記載と同義であり、R<sup>942</sup>は、項[1]記 載のR<sup>2</sup> における「置換されてもよいアルキル基」、「置換されてもよいシクロア ルキル基」、「置換されてもよいアルケニル置換基」、「置換されてもよいアリー ル基」、「置換されてもよいヘテロアリール基」、「置換されてもよいヘテロアリ ールアルキル」および「置換されてもよいアラルキル基」を表す。]

# 1) 工程1

化合物 (295) は、不活性溶媒中、化合物 (286) と化合物 (295-1) 10 を反応させることによって製造することができる。化合物 (295-1) の使用量 としては、化合物(286)に対し通常3~10当量の範囲から選択される。不活 性溶媒としては、テトラヒドロフラン、1.4-ジオキサン、N. N-ジメチルホルム アミド、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約-10℃ ~約50℃の範囲から選択することができる。

#### 2) 工程2 15

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(295)から化合物 (296) を製造することができる。

## 製造法50

式(I)で表される化合物のうち、式(298)で表される化合物、またはその 20 塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、R<sup>1</sup>、R<sup>3</sup> およびおよびYは項[1]記載と同義であり、R<sup>5 5</sup> は製造法3 2記載と同義であり、R<sup>944</sup>C(O)は、項[1]記載のR<sup>2</sup> における「置換されて もよいアロイル基」および「置換されてもよい合窒素へテロアリールカルボニル基 5 」を表す。]

## 1) 工程1

化合物 (297) は、塩基存在下、不活性溶媒中、化合物 (286) と化合物 (297-1) を反応させることによって製造することができる。化合物 (297-1) の使用量としては、化合物 (286) に対し通常 3~10当量の範囲から選択 10 される。塩基としては、水素化ナトリウム等が挙げられる。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、N、N・ジメチルホルムアミド、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択することができる。

## 2) 工程2

15 製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(29.7)から化合物(29.8)を製造することができる。

## 製造法51

式(I)で表される化合物のうち、式(300)で表される化合物、またはその 20 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。 WO 2004/096806 PCT/.IP2004/006104

[式中、R<sup>1</sup>、R<sup>3</sup> およびおよびYは項[1]記載と同義であり、R<sup>6</sup> <sup>6</sup> は製造法3 2記載と同義であり、R<sup>646</sup> R<sup>646</sup> Nは、項[1]記載のR<sup>2</sup> における「置換されても よいヘテロアリール基(ピロール、イミダゾール、ピラゾール等)」および「置換 されてもよいアミノ基」を表す。]

## 1) 工程1

化合物 (299) は、不活性溶媒中、化合物 (286) および塩基と反応させた 化合物 (299-1) を反応させることによって製造することができる。塩基としては、カリウムtert-ブトキシド、ナトリウムtert-ブトキシド、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、ナトリウムフェノキシド、カリウムフェノキシドまたは水素化ナトリウム等が挙げられ、好適には水素化ナトリウム等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物 (299-1) に対し通常1~3当量の範囲から選択される。化合物 (299-1) の使用量としては、化合物 (286) に対し通常2~10当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、151、4・ジオキサン、N、N・アジメチルホルムアミド、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約-10℃~約50℃の範囲から選択することができる。

## 2) 工程2

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物 (299) から化合物 20 (300) を製造することができる。

## 製造法52

式 (I) で表される化合物のうち、式 (309)、式 (312)、式 (315) および式 (319) で表される化合物、またはその塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、R³およびYは項[1]記載と同義であり、M¹は、製造法22記載と同義であり、R⁵¹およびR⁵⁵は製造法32記載と同義であり、R⁰⁴7はメチル、
 エチル、プロビルおよび2-プロビルを表し、R⁰⁴°OC(O)は、項[1]記載のR¹およびR²における「置換されてもよいアルキル基」の置換基として例示された「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」を表し、R°⁵°R°⁵¹NC

工程1~3

15 リールカルポニル基」を表す。]

文献 (例えば). Heterocyclic Chem. 36, 1119 (1999)等) に配載された製造法 と同様な方法によって、化合物 (2 1 4) から化合物 (3 0 3) を製造することが できる。

20 工程4

製造法32記載の工程6と同様な方法によって、化合物(303)から化合物(304)を製造することができる。

工程5

文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH 25 publisher Inc., (1989)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 ( 304) から化合物 (305) を製造することができる。

4) 工程6

製造法44記載の工程2と同様な方法によって、化合物(305)から化合物( 306)を製造することができる。

30 工程7

製造法45記載の工程1、製造法46記載の工程1、製造法47記載の工程1、 製造法48記載の工程1、製造法49記載の工程1、製造法50記載の工程13よ び製造法51記載の工程1と同様な方法によって、化合物(306)から化合物( 307)を製造することができる。

## .5 工程8

製造法32記載の工程6と同様な方法によって、化合物(307)から化合物(308)を製造することができる。

7) 工程9

製造法32記載の工程15と同様な方法によって、化合物(308)から化合物 10 (309)を製造することができる。

8) 工程10

文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (308) から化合物 (311) を製造することができる。

15 9) 工程11

製造法32記載の工程15と同様な方法によって、化合物 (311) から化合物 (312) を製造することができる。

10) 工程12

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物 (308) から化合物 ( 20 314) を製造することができる。

11) 工程13

製造法32記載の工程15と同様な方法によって、化合物(314)から化合物(315)を製造することができる。

- 12) 工程14~15
- 25 製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(308)から化合物(318)を製造することができる。
  - 13) 工程16

製造法32記載の工程15と同様な方法によって、化合物 (318) から化合物 (319) を製造することができる。

以上の各製造工程において、原料化合物はその塩を使うことも出来る。また、各 反応の原料化合物が水酸基、アミノ基またはカルボキシル基のような、反応に活性 な基を有する場合には、必要に応じて反応させたい部位以外のこれらの基を予め適 当な保護基で保護しておき、それぞれの反応を実施した後またはいくつかの反応を 実施した後に保護基を除去することにより、目的とする化合物を得ることができる 。水酸基、アミノ基またはカルボキシル基などを保護する保護基としては、有機合 成化学の分野で使われる通常の保護基を用いればよく、このような保護基の導入お よび除去は通常の方法に従って行うことができる(例えば、Protective Groups in Organic Synthesis、T. W. Greene, P. G. M. Wuts共著、第2版、John Wiley & Sons、Inc. (1991)に記載の方法)。

例えば、水酸基の保護基としては、tertープチルジメチルシリル基、メトキシメチル基またはテトラヒドロピラニル基などが挙げられ、アミノ基の保護基としては tertープチルオキシカルボニル基またはペンジルオキシカルボニル基などが挙げられる。このような水酸基の保護基は、塩基、硫酸または酢酸などの酸の存在下、合 15 水メタノール、含水エタノールまたは含水テトラヒドロフランなどの溶媒中で反応させることにより除去することができる。また、tertープチルジメチルシリル基の場合は、例えばフッ化テトラプチルアンモニウムの存在下、テトラヒドロフランなどの溶媒中で行うこともできる。アミノ基の保護基の除去は、tertープチルオキシカルボニル基の場合は、例えば、塩酸またはトリフルオロ酢酸などの酸の存在下、20 含水テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルムまたは含水メタノールなどの溶媒中で反応させることにより行なわれ、ペンジルオキシカルボニル基の場合は、例えば、臭化水素酸などの酸存在下、酢酸などの溶媒中で反応させることにより行うことができる。

カルボキシル基を保護する場合の保護の形態としては、例えばtertープチルエス テル、オルトエステルまたは酸アミドなどが挙げられる。このような保護基の除去 は、tertープチルエステルの場合は、例えば塩酸の存在下、含水溶媒中で反応させ ることにより行われ、オルトエステルの場合は、例えば、含水メタノール、含水テ トラヒドロフランまたは含水1,2-ジメトキシエタンなどの溶媒中、酸で処理し 、引き続いて水酸化ナトリウムなどのアルカリで処理することにより行われ、酸ア 30 ミドの場合は、例えば、塩酸または硫酸などの酸の存在下、水、含水メタノールま たは含水テトラヒドロフランなどの溶媒中で反応させることにより行うことができる。

式 (I) で表される化合物は、光学活性中心を有するものも含まれ、したがって 5 、これらはラセミ体として、または、光学活性の出発材料が用いられた場合には光 学活性体として得ることができる。必要であれば、得られたラセミ体を、物理的に または化学的にそれぞれの光学対撃体に公知の方法によって分割することができる 。好ましくは、光学活性分割剤を用いる反応によってラセミ体からジアステレオマー を形成する。異なるかたちのジアステレオマーは、例えば分別結晶などの公知の 10 方法によって分割することができる。

式(I)で表される化合物およびそのプロドラッグは、例えば水、メタノール、 エタノール、アセトン等の溶媒中で、薬学上許容される酸と混合することで、塩に することができる。薬学上許容される酸としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸 15 塩、リン酸または硝酸等の無機酸、または酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、コハク 酸、乳酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、マレイン酸、フマル酸、メタンスルホン 酸、レトルエンスルホン酸、ペンゼンスルホン酸またはアスコルビン酸等の有機酸 が挙げられる。

20 本発明化合物は、そのDPP-IVに対する阻害作用によって様々な疾病の治療への適 用が考えられる。本発明化合物は、前糖尿病状態における食後高血糖の抑制、非イ ンスリン依存性糖尿病の治療、関節炎や関節リュウマチなど自己免疫性疾患の治療 、勝管粘膜疾患の治療、成長促進、移植臓器片の拒絶反応抑制、肥満治療、摂食障 害の治療、HIV感染の治療、癌転移の抑制、前立腺肥大症の治療、歯根膜炎の治療。 25 および骨刺繋症の治療に有用である。

本発明化合物は、治療に使用する場合に、医薬組成物として、経口的または非経 口的(例えば、静脈内、皮下、もしくは筋肉内注射、局所的、経直腸的、経皮的、 または経鼻的)に投与することができる。経口投与のための組成物としては、例え 30 ば、錠剤、カプセル剤、丸剤、顆粒剤、散剤、液剤または緊溺剤などが挙げられ。 非経口投与のための組成物としては、例えば、注射用水性剤、もしくは油性剤、軟 育剤、クリーム剤、ローション剤、エアロゾル剤、坐剤または貼付剤などが挙げら れる。これらの製剤は、従来公知の技術を用いて調製され、製剤分野において通常 使用される無毒性かつ不活性な担体もしくは賦形剤を含有することができる。

用量は、個々の化合物により、また患者の疾患、年齢、体重、性別、症状、投与経路等により変化するが、通常は成人(体重50 kg)に対して、本発明化合物を、0.1 ~1000 mg/日、好ましくは1~300 mg/日を1日1回または2ないし3回に分けて投与する。また、数日~数週に1回投与することもできる。

また、本発明化合物は他の糖尿病治療剤と併用することもできる。

10

. 5

## 実施例

以下に本発明を、参考例、実施例および試験例により、さらに具体的に説明するが、本発明はもとよりこれに限定されるものではない。尚、以下の参考例および実施例において示された化合物名は、必ずしもIUPAC命名法に従うものではない

15

#### 宝施例1

8-[(3 R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1, 7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン



20

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン (36 mg) 、トリエチルアミン (22 μL) 、 (R)-te rt-3-プチルビベリジン-3-イルカルパメート (158 mg) のエタノール (6 mL) 溶 液を100℃で封管中12時間加熱撹弁した。反応溶液を25℃に冷却後、減圧濃縮し、

25 残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル, ヘキサン/酢酸エチル=5/1~2/1) で精製して生成物 (42 mg)を得た。次に本生成物の1,4-ジオキサン溶液 (2 mL) に4.N塩酸/1,4-ジオキサン溶液 (20 mL) を加え、25℃で2.5時間撹拌した。

溶媒を減圧濃縮して除去し、飽和重曹水(50 mL)を注ぎ、クロロホルム(30 mL ×2)、続いて酢酸エチル(30 mL)にて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮し、分取薄層クロマトグラフィー(シリカゲル、クロロホルム/メタノール = 10/1) で精製することによって、表題の目的物(25 mg)を白色固体として得た。

'H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$  ppm 7.62 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.26-7.15 (m, 2H), 6.77 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 5.53 (s, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.57-3.54 (m, 1H), 3.39-3.34 (m, 1H), 3.05-2.95 (m, 2H), 2.85-2.78 (m, 1H), 1.97-1.94 (m, 1H), 1.72-1.58 (m, 2H), 1.37-1.22 (m, 1H).

10 MS (RSI+) 485 (M++1, 100%).

# 実施例2

15

8-[(3 R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-シアノペンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1. 7-ジヒドロ-6 H-ブリン-6-オン

参考例3の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、表 類の目的物(21 mg)を白色固体として得た。

#### 実施例3

25 8-[(3 R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキ ソ-2-フェニルエチル)-2-メチル-1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン

参考例2の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、表 類の目的物(55 mg)を白色固体として得た。

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 8.01 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 7.66-7.48 (m, 4H)

5, 7.27-7.21 (m, 2H), 7.15-7.10 (m, 1H), 6.82 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 5.54 (s, 2H), 3.49-3.44 (m, 1H), 3.38-3.33 (m, 1H), 2.99-2.95 (m, 2H), 2.75-2.68 (m, 1H), 2.49 (s, 3H), 1.94-1.88 (m, 1H), 1.68-1.63 (m, 2H), 1.35-1.25 (m, 1H).

MS (ESI+) 535 (M++1, 100%).

10

#### 実施例4

8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-プロモベンジル)-1, 2-ジメ チル-1, 7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

15 8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1,2-ジメチル-1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン (88 mg)、(R)-tert-3-プチルピペリジン-3-イルカルパメート (215 mg)のエタノール(8 mL)溶液を100℃で封管中25時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後減圧濃縮し、残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカケル,クロロホルム/メタノール=200/1~50/1)で精製して生成物(120 mg)を得た。次に本生20 成物の1,4-ジオキサン溶液(2 mL)に4N塩酸/1,4-ジオキサン溶液(20 mL)を加えて、25℃で3時間撹拌した。反応溶媒を減圧濃縮して除去し、飽和重曹水(5 0 mL)を注ぎ、クロロホルム(50 mL×2)、さらに酢酸エチル(50 mL)にて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮して表題の目的物(94 mg)を白色固体として得た。

'H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.61-7.58 (m, 1H), 7.24-7.12 (m, 2H), 6.77 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 5.49 (s, 2H), 3.54 (s, 3H), 3.46-3.43 (m, 1H), 3.35-3.30 (m, 1H), 2.97-2.91 (m, 2H), 2.73-2.66 (m, 1H), 2.60 (s, 3H), 1.91-1.83 (m, 1H), 1.69-1.57 (m, 2H), 1.30-1.22 (m, 1H).

5 MS (ESI+) 431 (M<sup>+</sup>+1, 88%).

## 実施例5

8-[(3 R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-1.7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン

参考例8の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、表

受う例 8 O/IC:1 例を由光原枠として、 実施例 1 と同様の力法で言成を実施し、 安 題の目的物 (86mg) を白色固体として得た。 <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDC1。) δ ppm 8.00 (s, 1H), 7.60 (dd, J = 1.2, 7.6 Hz, 1H)

, 7. 25-7. 13 (m, 2H), 6. 76 (dd, J = 1.3, 7.6 Hz, 1H), 5. 54 (d, J = 17.0 Hz, 15 1H), 5. 50 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 3. 55 (s, 3H), 3. 46-3. 42 (m, 1H), 3. 35-3. 3 0 (m, 1H), 2. 98-2. 90 (m, 2H), 2. 74-2. 68 (m, 1H), 1. 95-1. 85 (m, 1H), 1. 74-1

.53 (m, 2H), 1.28-1.19 (m, 1H). MS (ESI+) 417 (M+1, 82%).

## 20 実施例 6

8-[(3R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-1 ,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

参考例7の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、表

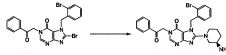
題の目的物 (87 mg) を白色間体として得た。

'H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 8.02 (s, 1H), 7.40 (dd, J = 1.4, 7.8 Hz, 1H), 7.25-7.16 (m, 2H), 6.79 (dd, J = 1.3, 7.5 Hz, 1H), 5.58 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 3.55 (s, 3H), 3.52-3.48 (m, 1H), 3.33-3.2 (b) 8 (m, 1H), 3.05-2.95 (m, 2H), 2.82-2.77 (m, 1H), 1.98-1.90 (m, 1H), 1.85-1.57 (m, 2H) 1.37-1.26 (m, 1H).

MS (ESI+) 373 (M++1, 100%).

#### 実施例7

10 8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキ ソ-2-フェニルエチル)-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン



参考例9の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、表 額の目的物(90 mg)を白色固体として得た。

- 20 MS (ESI+) 521 (M++1, 88%).

#### 実施例8

8-{(cis-2-アミノシクロヘキシル)アミノ}-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキソ-2-フェニルエチル)-1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキソ-2-フェニルエチル)-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン (75 mg) 、ジイソプロピルエチルアミン (50 μ L ) 、およびcis-1,2-ジアミノシクロヘキサン (86 μ L) のエタノール (2 m L) 溶液を100℃で封管中12時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後溶媒を減圧濃縮し、クロロホルムを加えて有機層を水で洗浄した。次に有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール=5/1)で精製し、表題の目的物(6 mg)を済黄色固体として得た。

10 <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$  ppm 7.98-7.96 (m, 2H), 7.86 (s, 1H), 7.62-7.60 (m, 1H), 7.52-7.43 (m, 3H), 7.26-7.21 (m, 1H), 7.11-7.05 (m, 2H), 5.83 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.61 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.40 (s, 2H), 4.60-4.53 (m, 1H), 3.72-3.69 (m, 1H), 3.13-3.08 (m, 1H), 1.98-1.24 (m, 7H).

MS (ES1+) 535 (M+1, 80%).

15

#### 実施例9

8-{[cis-2-アミノシクロヘキシル]アミノ}-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-1.7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

20

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン(70 mg)、ジイソプロピルエチルアミン(46μL)、およびcis-1,2-ジアミノシクロヘキサン(0.2 mL)のN-メチルピロリジノン(3 mL) 溶液を160

でで封管中6時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後溶媒を減圧濃縮し、クロロホルムを加えて有機層を水で洗浄した。次に有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮し、得5れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール = 10/1~クロロホルム/メタノール/トリ5 エチルアミン = 10/1/0.1)で精製し、表題の目的物(71 mg)を淡黄色固体として得た。

'H NMR (400 MHz, CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  ppm 7.92 (s, 1H), 7.59-7.57 (m, 1H), 7.24-7.21 (m, 1H), 7.19-7.16 (m, 1H), 6.97-6.94 (m, 1H), 5.67 (d, J = 16.0 Hz, 1H), 5.60 (d, J = 16.0 Hz, 1H), 5.23-5.17 (m, 1H), 4.13-4.11 (m, 1H), 3.56 (s, 3H) 10 , 3.23-3.21 (m, 1H), 1.76-1.26 (m, 7H).

# 実施例10

20

25

8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-メチル-5-フルオロペンジル 15 )-1-メチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン トリフルオロ酢酸塩

参考例14の化合物を出発原料として、参考例2と同様の方法で合成を実施し、 ここで得られた生成物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施した 。反応混合物を液体クロマトグラフィー(IPLC)によって精製し、表題の目的物(21 mg)を自負関体として得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7,99 (s, 1H), 7.16-7.13 (m, 1H), 6.88-6.84 (m, 1H), 6.40-6.37 (m, 1H), 5.42 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.37 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 3.53 (s, 3H), 3.48-3.44 (m, 1H), 3.34-3.30 (m, 1H), 2.98-2.93 (m, 2H), 2.78-2.73 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 1.92-1.87 (m, 1H), 1.71-1.59 (m, 2H), 1.26-1.23 (m, 1H)

MS (BSI+) 371 (M++1, 100%).

#### 実施例11

5

2-アミノ-8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-ブリン-6-オンおよび2-エトキシ-8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-ブリン-6-オン

加熱還流下、2-アミノ-8-プロモ-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン (500 mg) および濃硫酸(0.4 mL)のエタノール(10 mL)溶液に、亜硝酸 ナトリウム(323 mg)を加え、2時間攪拌した。水(50 mL)および飽和重曹水(20 mL)を加え、析出した結晶を減別し、減圧下、乾燥した。次に、得られた固体を 10 N-メチルピロリジノン(10 mL) に懸濁させ、3-アミノピペリジン2塩酸塩(500 mg)およびジイソプロピルエチルアミン(1.6 mL)を加えて、110℃下、封管中30時 間攪拌した。反応溶液を25℃に冷却後、2N-塩酸水(30 m L)を加え、酢酸エチル(5 0 mL)にて抽出した。水層に炭酸カリウムを加えてアルカリ件にし、析出した間 体をろ過した。ろ液にクロロホルム(30 mL)を加え、析出した結晶をろ別し、本 15 結晶をメタノール(10 mL)で洗浄し、乾燥させた。これによって、2-アミノ-8- (3-アミノピベリジン-1-イル) -7-ペンジル-1.7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン(48 mg)を得た。上記のクロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ 過後、減圧濃縮し、残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、クロロホルム /メタノール=10/1~クロロホルム/メタノール/トリエチルアミン=10/1/0.1) で 20 精製し、2-エトキシ-8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-ペンジル-1.7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン (10 mg)を得た。

2-アミノ-8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-ペンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン:

25 'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ ppm 7.32-7.14 (m, 5H), 6.05 (s, 2H), 5.30 (d, J = 15.9 Hz, 1H), 5.26 (d, J = 15.9 Hz, 1H), 3.43-3.17 (m, 2H), 2.80-2.6
7 (m, 2H), 2.57-2.46 (m, 1H), 1.84-1.76 (m, 1H), 1.72-1.60 (m, 1H), 1.59-1

.45 (m, 1H), 1.20-1.07 (m, 1H). MS (ESI+) 340 (M<sup>+</sup>+1. 45%).

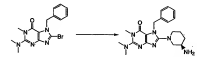
2 - エトキシ-8- (3-アミノピペリジン-1-イル) - 7 - ペンジル-1, 7 - ジヒド 5 ロ-6 H-プリン-6-オン:

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>1</sub>0D) δ ppm 7.34-7.17 (m, 5H), 5.47 (d, J = 15.6Hz, 1H ), 5.42 (d, J = 15.6 Hz, 1H), 4.44 (q, J = 7.1 Hz, 2H), 3.58-3.52 (m, 1H), 3.28-3.15 (m, 2H), 2.98-2.88 (m, 2H), 2.06-1.98 (m, 1H), 1.83-1.73 (m, 1H), 1.70-1.58 (m, 1H), 1.55-1.43 (m, 1H), 1.40 (t, J = 7.1 Hz, 3H).

### 実施例12

15

2 - ジメチルアミノ-8-[(3 R) - 3 - アミノピベリジン-1-イル]- 7 - ベンジ ル-1 - メチルー1. 7 - ジヒドロ-6 H-ブリン-6 - オン



1-メチル-2 - ジメチルアミノ-8-プロモ-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プ リン-6-オン (55 mg)、(R)-3-アミノピペリジン二塩酸塩 (53 mg)、ジイソプロ ピルエチルアミン (0.26 mL) のエタノール (5 mL) 懸濁液を、110℃で、封管 中100時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後減圧濃縮し、残渣に飽和食塩水 20 を加えてクロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、

減圧濃縮して表題の目的物(61 mg)を得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δppm 7.40-7.18 (m, 5H), 5.46 (d, J = 15.7 Hz, 1H)

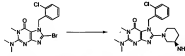
), 5.39 (d, J = 15.7 Hz, 1H), 3.52 (s, 3H), 3.56-3.46 (m, 1H), 3.32-3.

25 (m, 1H), 2.83 (s, 6H), 3.12-2.78 (m, 3H), 2.01-1.92 (m, 1H), 1.80-1.70 (m, 1H), 1.69-1.57 (m, 1H), 1.43-1.33 (m, 1H).

MS (ESI+) 382 (M++1, 100%) .

## 実施例13

2 - ジメチルアミノ-8-[(3 R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロペンジル)-1-メチルー1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン



参考例6の化合物を出発原料として、実施例12と同様の方法で合成を実施し、 表類の目的物(34 mg)を茶色油状物として得た。

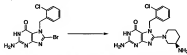
<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>s</sub>)  $\delta$  ppm 7.42-7.37 (m, 1H), 7.23-7.13 (m, 2H), 6.8 6-6.81 (m, 1H), 5.52 (d, J = 17.1 Hz, 1H), 5.48 (d, J = 17.1 Hz, 1H), 3.51 (s, 3H), 3.45-3.39 (m, 1H), 3.34-3.26 (m, 1H), 2.97-2.87 (m, 2H),

10 2.86 (s, 6H), 2.72-2.65 (m, 1H), 1.93-1.84 (n, 1H), 1.73-1.53 (m, 2H), 1.23-1.17 (m, 1H).

MS (BSI+) 416 (M++1, 100%) .

## 実施例14

15 2-アミノー8-[(3 R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロペンジル)-1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン



参考例11の化合物を出発原料として、実施例12と同様の方法で合成を実施し、表類の目的物(83 mg)を茶色固体として得た。

20 'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>s</sub>) δ ppm 7.50-7.45 (m, 1H), 7.36-7.23 (m, 2H), 6. 72-6.67 (m, 1H) 6.10 (s, 2H), 5.32 (s, 2H), 3.40-3.25 (m, 1H), 3.18-3.10 (m, 1H), 2.77-2.60 (m, 2H), 2.56-2.47 (m, 1H), 1.79-1.70 (m, 1H), 1.63-1.53 (m, 1H), 1.48-1.34 (m, 1H), 1.15-1.03 (m, 1H).

MS (ESI+) 374 (M++1, 100%).

## 217

#### 実施例15

5

10

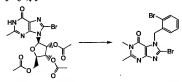
8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

参考例25の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、 表題の目的物 (53 mg) を白色固体として得た。

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl.) δ ppm 7,45-7,42 (m. 1H), 7,26-7,18 (m. 2H), 6,80 ( d. J = 7.5 Hz, 1H), 5.57 (s. 2H), 3.68 (d. J = 1.3 Hz, 3H), 3.51-3.48 (m. 1H), 3.41-3.37 (m, 1H), 3.05-2.91 (m, 2H), 2.77-2.70 (m, 1H), 1.90-1.88 (m , 1H), 1.71-1.58 (m, 2H), 1.28-1.25 (m. 1H). MS (ESI+) 441 (M++1, 100%).

### 参考例1

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1, 2-ジメチル-1, 7-ジヒドロ-6H-プリ ン-6-オン



100℃下、2',3',5'-トリ-0-(アセトキシ)-2-メチル-8-プロモイノシン( 393 mg) 、85%燐酸水溶液 (160 μ L) 、および無水酢酸(4 m L)の混合物を1.5時 20 間攪拌した。その後、25℃に冷却し、析出した固体をろ別した。固体をクロロホル ムで洗浄した後、減圧下乾燥し、脱リポース体 (0.427 g) を得た。本化合物のス ペクトルは以下のとおりである。

#### 218

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, DMSO- $d_6$ )  $\delta$  ppm 12.30 (bs, 1H), 2.34 (s, 3H). MS (RSI+) 229  $M^4$ . 100%).

続いて、25℃下、脱リポース体 (0.701 g) をN, Nージメチルホルムアミド(20 mL)に溶解させ、生じた溶液に対し、炭酸水素ナトリウム (390 mg) を加えて終 夜撹拌した。さらに、炭酸カリウム (270 mg) 及び2ープロモベンジルプロマイド (390 mg) を加えて7 時間攪拌した。反応溶液にトルエン (20 mL) を加え、減 圧濃縮する操作を4回繰り返し、残渣に飽和重曹水(50 mL)を加え、酢酸エチル (100 mL) にて2回抽出した。有機層を減圧濃縮し、析出した固体をトルエンで ろ過、洗浄し、十分乾燥して粗生成物 (250 mg) を得た。次に25℃下、その粗生成 り (250 mg) のN, Nージメチルホルムアミド(10 mL)溶液に対し、水素化ナト リウム(30 mg, 60%油性)を加え、15分間攪拌した後、ヨウ化メチル (195 μL) を加え、25℃下、4時間攪拌した。反応溶液に飽和重曹水 (10 mL) を注いでから トルエン (20 mL) を加え、減圧濃縮する操作を2回繰り返し、残渣に飽和重曹水 (40 mL)を加えて酢酸エチル (80 mL) にて2回抽出した。有機層を無水硫酸 ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮して残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル, 酢酸エチル/ヘキサン = 1/2~3/1) で精製して表題の目的物 (88 mg) を得た。

 $^{1} H \ NMR \ (300 \ MHz, \ CDCl_{1}) \ \delta \ ppm \ \ 7.63-7.60 \ (m, \ 1H), \ 7.20-7.13 \ (m, \ 2H), \ 6.43-6$   $.40 \ (m, \ 1H) \ , \ 5.74 \ (s, \ 2H), \ 3.57 \ (s, \ 3H), \ 2.65 \ (s, \ 3H).$ 

20 MS (ESI+) 411 (M++1, 57%).

### 参考例2

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキソ-2-フェニルエチル)-2-メチル-1、7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン

100℃下、2',3',5'-トリ-0-(アセトキシ)-2-メチル-8-プロモイノシン( 1.052 g) 、85% 燐酸水溶液 (440 μL) 、および無水酢酸 (10 mL) の混合物を1. 5時間攪拌した。その後、25℃に冷却し、析出した固体をろ別した。固体をクロロ ホルムで洗浄した後、滅圧下乾燥し、脱リボース体 (1.157 g) を得た。

続いて、25℃下、本脱リポース体 (1.157 g) をN、N-ジメチルホルムアミド( 30 m L)に溶解させ、生じた溶液に対し、炭酸カリウム (896 mg) 及び2-プロモ ベンジルプロマイド (670 mg) を加えて終夜攪拌した。反応溶液にトルエン (20 mL) を加え、減圧濃縮する操作を4回繰り返し、残渣に飽和重曹水(50 mL)を 加え、酢酸エチル (100 mL) にて2回抽出した。有機層を減圧濃縮し、析出した 10 固体をトルエンでろ渦、洗浄し、十分乾燥して粗牛成物 (200 mg) を得た。次に25 ℃下、その粗生成物 (200 mg) のN. N-ジメチルホルムアミド(10 mL)溶液に 対し、水素化ナトリウム(24 mg、60%油性)を加え、30分間攪拌した後、α-プロモ アセトフェノン (110 mg) を加え、25℃下、終夜攪拌した。反応溶液に飽和重曹水 (10 mL)を注いでから減圧濃縮し、残渣に飽和重曹水(50 mL)を加えて酢酸エ 15 チル (80 mL) にて 2 回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後 、減圧濃縮して残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、酢酸エチル/ヘキ サン = 1/5~3/1) で精製して表題の目的物 (61 mg) を得た。 <sup>1</sup> H NMR (300 MHz, CDCl.) δ ppm 8.03-8.00 (m, 2H), 7.68-7.49 (m, 4H), 7.22-7.12 (m, 2H), 6.48-6.45 (m, 1H), 5.70 (s, 2H), 5.56 (s, 2H), 2.52 (s, 3H).

20 MS (ESI+) 517 (M++1, 100%).

## 参考例3

25

, 5

8-プロモ-7-(2-シアノベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1、7-ジヒ ドロ-6H-プリン-6-オン

2',3',5'-トリ-0-[tert-ブチル(ジメチル)シリル]-1-メチル-2-トリフルオロメチル-8-ブロモイノシン (244 mg) を出発原料に、参考例1と同様の方法で脱リポース体 (268 mg) を合成した。本化合物のスペクトルデータは以下のとおりである。

 $_{1}$ 5  $^{1}$ H NMR (300 MHz, CDCl $_{3}$ )  $\delta$  ppm 3.75 (d, J = 1.3 Hz, 3H).

MS (ESI+) 297 (M++1, 81%).

続いて、25℃下、本脱リポース体(268 mg)をN. Nージメチルホルムアミド(1 0 mL)に溶解させ、炭酸カリウム(437 mg)及び2ープロモベンジルプロマイド (248 mg)を加え、80℃に昇温し、4時間攪拌した。反応溶液にトルエン(20 mL

10 )を加え、減圧濃縮する操作を3回繰り返し、残渣に飽和重曹水(50 mL)を加え、酢酸エチル(50 mL)にて2回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、3過後、減圧濃縮して残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,酢酸エチル/ヘキサン = 1/5~1/1)で精製して表題の目的物(58 mg)を得た。

 $^1H$  NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$  ppm 7.77-7.40 (m, 3H), 6.88 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 15  $\,$  5.94 (s, 2H), 3.75 (s, 3H).

MS (ESI+) 412 (M++1, 99%).

## 参考例4

20

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1, 7-ジヒ ドロ-6 H-プリン-6-オン

参考例23の化合物を出発原料として、参考例2と同様の方法で合成を実施し、 表題の化合物(36 mg)を白色固体として得た。

'H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.65-7.62 (m, 1H), 7.24-7.14 (m, 2H), 6.45-6 25 .41 (m, 1H), 5.78 (s, 2H), 3.72 (d, J = 1.3 Hz, 3H). MS (ESI+) 465 (M'+1, 46%).

#### 参考例 5

1-メチル-2-ジメチルアミノ-8-プロモ-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリ ン-6-オン



室温下、2-アミノ-8-プロモ-7-ペンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン (300 mg) のN、N-ジメチルホルムアミド(3 mL)懸濁液に対し、水素化ナ トリウム (150 mg、60%油件) を加え、1時間攪拌した。ヨウ化メチル (0.3 mL )を加え、同温度で5時間攪拌後、反応液に氷水を加えて酢酸エチルで抽出した。 有機層を、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃 10 縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=1 /1~酢酸エチル) で精製して目的物(55 mg)を得た。

<sup>1</sup> H NMR (400 MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.38-7.25 (m, 5H), 5.58(s, 2H), 3.55 (s, 3H ... ) . 2.86 (s. 6H) .

MS (ESI+) 362 (M+1, 92%) .

# 15

参考例 6

5

1-メチル-2-ジメチルアミノ-8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1.7-ジヒド ロ-6H-プリン-6-オン



室温下、2-アミノ-8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1,7-ジヒドロ-6H-20 プリン-6-オン (300 mg) のN. N-ジメチルホルムアミド(2 mL)懸濁液に対し 、水素化ナトリウム (118 mg、60%油性) を加え、1時間攪拌した。ヨウ化メチル (0.26 mL) を加え、同温度で5時間攪拌後、反応液に氷水を加えて酢酸エチルで 抽出した。有機層を、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過 後、減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢 酸エチル=1/1) で精製して目的物(67 mg)を得た。

<sup>1</sup> H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7, 43-7, 40 (m, 1H), 7, 25-7, 11 (m, 2H), 6, 54-6 .52 (m. 1H), 5.73(s, 2H), 3.52 (s, 3H), 2.89 (s, 6H).

5 MS (ESI+) 398 (M++1, 100%) .

## 参考例7

8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

10

参考例14の化合物を出発原料として、2-クロロベンジルプロマイドを用いて 参考例2と同様の方法で合成を実施し、表題の化合物(130 mg)を白色固体として 得た。

<sup>1</sup> H NMR (400 MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 8.07 (s, 1H), 7.43-7.42 (m, 1H), 7.26-7.22 (m 15 , 1H), 7.16-7.13 (m, 1H), 6.51-6.49 (m, 1H), 5.79 (s, 2H). 3.59 (s, 3H). MS (BSI+) 352 (M+, 66%).

#### 参考例8

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-20 オン

参考例14の化合物を出発原料として、参考例2と同様の方法で合成を実施し、 表題の化合物 (164 mg) を白色固体として得た。

<sup>1</sup> H NMR (400 MHz, CDCI<sub>2</sub>) δ ppm 8.07 (s, 1H), 7.62 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.21-

## 223

7.14 (m, 2H), 6.43 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 5.63 (s, 2H), 3.59 (s, 3H).
MS (BSI+) 396 (M<sup>+</sup>+1, 51%).

#### 参考例9

5 8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキソ-2-フェニルエチル)-1,7-ジ ヒドロ-6H-プリン-6-オン

参考例15の化合物を出発原料として、参考例2と同様の方法で合成を実施し、 表題の化合物(215 mg)を白色固体として得た。

10 'H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$  ppm 8.02-7.99 (m, 2H), 7.98 (s, 1H), 7.67-7.64 (
m, 1H), 7.61-7.59 (m, 1H), 7.54-7.50 (m, 2H), 7.22-7.20 (m, 1H), 7.20-7.15
(m, 1H), 6.49-6.47 (m, 1H), 5.74 (s, 2H), 5.43 (s, 2H).

MS (ES1+) 501 (M<sup>1</sup>+1, 62%).

## 15 参考例 1 0

2-アミノ-8-プロモ-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

2 - アセチルアミノ-8-プロモ-7-ペンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン(2.23 g)を30%メチルアミン-エタノール溶液(100 mL)に懸濁させ室温で15時 20 間攪拌した。溶媒の約半分量を留去し、水(200 mL)を加え、生じた結晶を纏別し

、減圧下乾燥し、表題の目的物(1.88 g)を得た。

MS (ESI+) 320 (M++1, 100%).

#### 参考例11

## 224

2-アミノ-8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

参考例13の化合物を出発原料として、参考例10と同様の方法で合成を実施し、表題の目的物(1.16g)を白色固体として得た。MS(ESI+)354(M\*+1,75%).

## 参考例12

2-アセチルアミノ-8-プロモ-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オ

10 ン

2',3',5'-トリ-0-アセチル-8-プロモグアノシン(36.20 g)、858燐酸水溶液(1 .5 mL)、および無水酢酸(400 mL)の混合物を100℃で、1時間攪拌した。その後、25℃に冷却し、析出した結晶をろ別した。結晶をクロロホルムで洗浄した後、減 15 圧下乾燥し、生成物(18.23 g)を得た。本生成物のスペクトルは以下のとおりである。

MS (ESI+) 272 (M++1, 100%).

続いて、本生成物 (18.23 g)のN, N-ジメチルホルムアミド(500 mL)懸濁液 に対し、ベンジルプロマイド(22.9 g)を加えた。100℃下、反応溶液を10時間提拌 20 した。反応溶液を25℃まで冷却した後、水(500 mL)およびクロロホルム(500 m L)を加えた。生じた不溶物を3別後、減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラ フィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール=50/1~20/1、クロロホルム/酢酸

## 225

エチル=1/1) で精製し、表題の目的物(3.31 g)を得た。

 $^{1}$ H NMMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  ppm 12.22 (s, 1H), 11.71 (s, 1H), 7.38-7.25 (m, 5H), 5.54 (s, 2H), 2.16 (s, 3H).

MS (ESI+) 362 (M++1, 100%).

# , 5

参考例13

2-アセチルアミノ-8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン

10 参考例12と同様の方法で合成を実施し、表題の化合物 (1.80g) を白色固体と して得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO- $d_6$ )  $\delta$  ppm 12.20 (s, 1H), 11.74 (s, 1H), 7.57-7.53 (m, 1H), 7.38-7.25 (m, 2H), 6.61-6.57 (m, 1H), 5.62 (s, 2H), 2.17 (s, 3H). MS (ESI+) 396 (M\*+1.65%).

# 15

20

## 参考例14

2', 3', 5'-トリ-0-[tert-ブチル(ジメチル)シリル]-1-メチル-8 - プロモイノシン

水冷下、2',3',5'-トリ-0-[tert-ブチル(ジメチル)シリル]-8-ブロモイノシン(2.0 g)のテトラヒドロフラン(30 mL) 溶液に水素化ナトリウム (0.13 g、6 0%油性)を加え、30分間撹拌した。反応溶液にヨウ化メチル (0.70 mL)を加え、25℃で4時間撹拌した後、水を加えた。クロロホルム抽出を行い、有機層を飽和食

塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過、減圧濃縮後に得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル = 3/1~1/1) により精製し、表題の目的物(1.8 g)を得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDC1,)  $\delta$  ppm 7.89 (s, 1H), 5.95 (d, J = 6.0 Hz, 1H), 5.2 3-5.20 (m. 1H), 4.51-4.49 (m. 1H), 4.08-4.05 (m. 1H), 3.98-3.95 (m. 1H), 3 .73-3.71 (m. 1H), 3.65 (s. 3H), 0.91 (s. 9H), 0.85 (s. 9H), 0.81 (s. 9H), 0 .15 (s, 3H), 0.14 (s, 3H), 0.03 (s, 3H), -0.01 (s, 3H), -0.05 (s, 3H), -0. 30 (s. 3H).

MS (ESI+) 703 (M+1, 85%).

10

15

5

### 参考例15

2', 3', 5'-トリ-0-[tert-プチル(ジメチル)シリル]- 1-(2-オキソ-2-フェニルエ チル)-8-プロモイノシン

氷冷下、2',3',5'-トリ-0-[tert-プチル(ジメチル)シリル1-8-プロモイノ シン(2.0 g)のテトラヒドロフラン (30 mL) 溶液に水素化ナトリウム (0.13 g. 60%油性)を加えて30分間撹拌した。反応溶液にα-プロモアセトフェノン (0.61 g) を加え、25℃で6時間撹拌した後、水を加えた。酢酸エチル抽出を行い、有機層を 飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ渦、減圧濃縮後に得ら 20 れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エ チル= 5/1~2/1) により精製し、表題の目的物(2.3 g)を得た。

<sup>1</sup> H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 8.05-8.03 (m, 2H), 7.83 (s, 1H), 7.69-7.65 ( m, 1H), 7.56-7.52 (m, 2H), 5.99 (d, J = 6.0 Hz, 1H), 5.69 (d, J = 17.0 Hz, 1H). 5.36 (d. J = 17.0 Hz, 1H), 5.27-5.25 (m, 1H), 4.52-4.50 (m, 1H), 4. 08-4.05 (m. 1H), 4.00-3.98 (m. 1H), 3.77-3.73 (m. 1H), 0.96 (s. 9H), 0.86

### 227

(s, 9H), 0.82 (s, 9H), 0.15 (s, 3H), 0.14 (s, 3H), 0.03 (s, 3H), 0.01 (s, 3H), -0.02 (s, 3H), -0.25 (s, 3H).

MS (ESI+) 807 (M+1, 83%).

## 5 参考例16

2', 3', 5'-トリー0-(アセトキシ)-2-メチル-8-プロモイノシン

チルー1-β-D-リポフラノサイド (463 mg) のN, Nージメチルホルムアミド (3 m L) 溶液に対し、オルト酢酸トリエチル (1.82 mL) の酢酸 (3 mL) 溶液を加え、80-100℃で4時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後、トルエン (20 m L) を加えて減圧濃縮する操作を4回実施し、生成物を得た[MS (ES1+) 533(M\*+1,97%)]。次に、本生成物のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に対し、カリウムtert-ブトキシド (168 mg) を加えて25℃で2時間撹拌した。反応溶液に対し、水 (15 10 mL) を注いだ後、溶液を減圧濃縮した。残渣に飽和重曹水(30 mL)を加え、酢酸エチル (80 mL) にて3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル,クロロホルム/メタノール=200/1~40/1)で精製し、表題の目的物 (282 mg) を得た。「H MMK (300 MMz、CDC1<sub>3</sub>) δ ppm 13.22 (s,1H),6.19 (dd,J=4.0,5.9Hz,1H) 20,6.08 (d,J=3.8 Hz,1H),5.96 (f,J=6.0 Hz,1H),4.52-4.47 (m,1H),4.43-4.38 (m,1H),4.34-4.28 (m,1H),2.64 (s,3H),2.15 (s,3H),2.13 (s,3H),2.05 (s,3H),

MS (RSI+) 487 (M++1, 85%).

2 - プロモ-5-アミノイミダゾール-4-カルボキシアミド-2,3,5-トリ-0-アセ チル-1-8-D-リボフラノサイド

窒素雰囲気下、-5℃下で5-アミノイミダゾール-4-カルボキシアミド-2,3,5 5-トリ-0-アセチル-1-β-D-リボフラノサイド (19.52 g) のテトラヒドロフラン (100 mL) 溶液に、Nープロモアセトアミド (6.05 g) のテトラヒドロフラン (100 mL) 溶液をゆっくり加えて、25℃で1.5時間提伴した。水 (100 mL) を注ぎ、テトラヒドロフランを減圧下、除去し、クロロホルム (100 mL×3) にて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮して残液をカラム クロマトグラフィー (シリカゲル,クロロホルム/メタノール = 200/1~40/1) で

'H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>) ô ppm 6.44 (bs, 1H), 5.93 (d, J = 7.1 Hz, 1H), 5.6 6-5.61 (m, 1H), 5.56 (s, 2H), 5.40-5.37 (m, 1H), 5.22 (bs, 1H), 4.62 (dd, J = 2.6, 12.1 Hz, 1H), 4.33-4.25 (m, 2H), 2.17 (s, 3H), 2.15 (s, 3H), 2.09 (s, 3H).

MS (ESI+) 463 (M+1, 86%).

精製して表題の目的物 (10.39 g) を得た。

## 参考例18

15

20

2',3',5'-トリ-0-アセチル-8-プロモグアノシン

2',3',5'-トリ-0-アセチルグアノシン(37.93 g)の水 (1000 mL) 懸濁液に

対し、25℃下、臭素(5 mL)および水(500 mL)からなる溶液を合計10回に分けて 注入し、20分機幹した。生じた結晶をろ別し、減圧下乾燥して目的物(36.20 g)を 得た。

MS (ESI+) 488 (M++1, 100%).

## 参考例19

. 5

10

5-アミノイミダゾール-4-カルボキシアミド-2,3,5-トリ-0-アセチル-1-β-D-リボフラノサイド

窒素雰囲気下、5-アミノイミダゾール-4-カルボキシアミド-1-β-D-リボフラノサイド(10.30 g)、無水酢酸(14.70 g)、およびトリエチルアミン(21.90 g)の懸濁溶液を50℃で封管中4時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後、トルエン(100 mL)を加えて減圧濃縮する操作を3回繰り返してし、粗生成物(19.5 2 g)を得た。

15 MS (ESI+) 385 (M++1, 100%).

## 参考例20

2', 3', 5'-トリーローアセチルグアノシン

20 グアノシン(28.32 g)のアセトニトリル (1250 mL) 懸獨被に4- (ジメチルア ミノ) ピリジン (0.92 g) 、トリエチルアミン (55.7 mL) 、無水酢酸 (34 mL ) を室温で加え、30分攪拌した。メタノール(20 mL)を加え5分攪拌後溶媒を減圧 下留去し、残渣に2-プロパノール(300 mL)を加えて取り出し、減圧下乾燥させ て目的物 (37.93 g) を得た。

MS (ESI+) 410 (M++1, 100%).

## 参考例21

5

15

2'. 3'. 5'-トリ-0-[tert-プチル(ジメチル)シリル]-8-プロモイノシン

ジイソプロピルエチルアミン(3.2 mL)のテトラヒドロフラン(8 mL)溶液を氷 10 冷し、n-ブチルリチウム(1.58Mヘキサン溶液、15 mL)を滴下した。滴下終了後、 15分間撹拌し、反応溶液を-78℃に冷却した。本溶液に対し、2',3',5'-トリ-0-[tert-プチル(ジメチル)シリル]イノシン(5.0 g)のテトラヒドロフラン(20 mL) 溶液を10分間かけて滴下し、滴下終了後、1時間撹拌した。さらに、-78℃下、反 広盗液に対しジプロモテトラフルオロエタン(2.9 m L)を滴下し、滴下終了後2時 間撹拌した。反応混合物に対し、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、クロロホル ム抽出を行った。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 ろ過後、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル. ヘキサン/酢酸エチル=3/1~1/1) により精製し、目的物(4.8 g) を淡黄色固体と して得た。

20 <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 13.21 (s. 1H), 8.33 (s. 1H), 5.96 (d. J = 5.0 Hz. 1H), 5.30-5.32 (m, 1H), 4.46-4.45 (m, 1H), 4.04-3.98 (m, 1H), 3.98-3 .96 (m. 1H), 3.72-3.69 (m. 1H), 0.93 (s. 9H), 0.83 (s. 9H), 0.77 (s. 9H), 0.13 (s, 3H), 0.12 (s, 3H), 0.01 (s, 3H), -0.01 (s, 3H), -0.08 (s. 3H). -0 .34 (s. 3H).

25 MS (RSI+) 689 (M+1, 76%).

## 参考例22

2', 3', 5'-トリ-0-[tert-ブチル(ジメチル)シリル]イノシン

5 (-)ーイノシン (22.7 g) のN、Nージメチルホルムアミド (600 mL) 溶液にte rt-ブチルジメチルクロロシラン (76.6 g) とイミダゾール (69.3 g) を加え、生じた溶液を25℃で18時間撹拌した。反応溶液に水を加えてクロロホルム抽出を行なった。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、減圧濃縮し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル10 , ヘキサン/酢酸エチル= 3/1~クロロホルム/メタノール= 10/1) により精製して、表類の目的物(50.2 g)を得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.24 (s, 1H), 8.11 (s, 1H), 6.01 (d, J = 5.0 Hz, 1H), 4.51-4.49 (m, 1H), 4.31-4.29 (m, 1H), 4.14-4.12 (m, 1H), 4.02-3 .98 (m, 1H), 3.81-3.78 (m, 1H), 0.96 (s, 9H), 0.93 (s, 9H), 0.81 (s, 9H),

15 0.15 (s, 3H), 0.14 (s, 3H), 0.10 (s, 3H), 0.09 (s, 3H), -0.01 (s, 3H), -0.1 8 (s, 3H).

MS (ESI+) 611 (M++1, 100%).

## 参考例23

20 2', 3', 5'-トリー0-[tert-ブチル(ジメチル)シリル]-1-メチル-2-トリフルオロ メチル-8 - プロモイノシン

窒素雰囲気下、2',3',5'-トリー(lert-プチル(ジメチル)シリル]-1-メチル-2-トリフルオロメチルイノシン (883 mg) のテトラヒドロフラン (20 mL) 溶液 に、0℃で、tert-プチルリチウム(1.50Mペンタン溶液、2.6 mL)をゆっくり滴下 5 して1.5時間撹拌した。-78℃に冷却して1.2-ジプロチ-1.1.2.2-テトラフルオロエ タン (617 μL) のテトラヒドロフラン (2 mL) 溶液をゆっくり滴下して 1 時間 撹拌した。その後5時間かけて25℃に昇温した。飽和塩化アンモニウム水溶液(10 mL)を注いでから反応溶液を減圧濃縮し、残渣に飽和重曹水 (100 mL)を加え 、酢酸エチル(80 mL)にて2回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥 10 、ろ過後、減圧濃縮して粗生成物(981 mg)を得た。窒素雰囲気下、本粗生成物( 981 mg) のN, N-ジメチルホルムアミド (15 mL) 溶液に水素化ナトリウム (6 2 mg) を加えて25℃で30分間撹拌した後、ヨウ化メチル(404 μL)を滴下して25 ℃で終夜撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液 (2 mL) を注いでから反応溶媒 を滅圧濃縮し、残渣に飽和重曹水 (50 mL) を加え、酢酸エチル (50 mL) にて 2回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ渦後、減圧濃縮して残渣を カラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル= 200/1~10/1) で精製して目的物 (398 mg) を得た。

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 6.02 (d, J = 6.9 Hz, 1H), 5.20 (dd, J = 4.4, 7.0Hz, 1H), 4.35-4.34 (m. 1H), 4.08-4.03 (m. 1H), 3.91-3.84 (m. 1H), 3.7 20 9 (s. 3H), 3.73-3.65 (m. 1H), 0.96 (s. 9H), 0.89 (s. 9H), 0.78 (s. 9H), 0. 15-0.02 (m, 12H), -0.08 (s, 3H), -0.34 (s, 3H). MS (ESI+) 771 (M++1, 81%).

#### 参老例24

15

2', 3', 5'-トリ-0-[tert-プチル(ジメチル)シリル]-2-トリフルオロメチルイノ 25

窒素雰囲気下、5-アミノイミダゾール-4-カルポキシアミド-1-8-D-リポフラ ノサイド (1,03 g) のエタノール (15 m I.) 溶液に、21重量%ナトリウムエトキシ ド/エタノール溶液 (15 mL) をゆっくり加えて25℃で30分間撹拌した。次にト リフルオロ酢酸エチル(4.8 mL)をゆっくり加えて、80℃で8時間加熱撹拌した 。25℃に冷却後、反応溶液を2N塩酸で中和して、pH5に調製した後、さらに飽和 重曹水を加えてpH8とした。反応溶媒を減圧留去し、水を加えて析出した固体を減 取し、トルエンで洗浄した。十分に減圧乾燥を行って粗生成物 (0.93 g) を得た。 10 次に本粗生成物 (0.93 g) のN, N-ジメチルホルムアミド (20 mL) 溶液に、 イミダゾール (2.26 g) 、tert-ブチルジメチルクロロシラン (2.50 g) 、および 4- (ジメチルアミノ) ピリジン (100 mg) を加えて25℃で終夜撹拌した。反応溶媒 を減圧留去し、飽和重曹水 (80 mL) を加えて酢酸エチル (80 mL) にて2回抽 出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ渦後、減圧濃縮を行った。続いて 15 、再び残渣をN, N-ジメチルホルムアミド (20 mL) 溶液にし、イミダゾール (2.26 g) 、tert-プチルジメチルクロロシラン (2.50 g) 、4- (ジメチルアミノ ) ピリジン (100 mg) を加えて25℃で終夜撹拌することを繰り返した。反応溶媒を 滅圧留去し、飽和重曹水 (80 mL) を加えて酢酸エチル (80 mL) にて2回抽出 した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮を行って残渣をカラ 

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$  ppm 8.37 (s, 1H), 5.99 (d, J = 4.4 Hz, 1H), 4.54 (t, J = 4.2 Hz, 1H), 4.31 (t, J = 4.2 Hz, 1H), 4.16-4.15 (m, 1H), 4.06-4. 01 (m, 1H), 3.83-3.78 (m, 1H), 0.96 (s, 9H), 0.93 (s, 9H), 0.83 (s, 9H), 0.55 .17-0.07 (m, 12H), 0.00 (s, 3H), -0.15 (s, 3H)

で精製して目的物 (1.83 g) を得た。

PCT/JP2004/006104

MS (ESI+) 679 (M++1, 100%).

## 参考例25

. 5

8-プロモ- ?-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1, ?-ジヒ ドロ-6 H-プリン-6-オン



参考例26の化合物(580 mg)を出発原料として、参考例14と同様の方法で合成を実施し、表類の目的物(61 mg)を白色固体として得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$  ppm 7.44 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.26 (t, J = 8.5 H 10 z, 1H), 7.16 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 6.50 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 5.81 (s, 2H), 3.72 (s. 3H).

MS (ESI+) 423 (M++1, 46%).

### 参考例26

15 8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-2-トリフルオロメチル-1, 7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン



窒素雰囲気下、7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1, 7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン(4.80g)のテトラヒドロフラン(300 mL) 溶液に、0℃下、tert-ブチルリチウム(1.49Mベンタン溶液, 29.4 mL)をゆっくり加え、2時間撹拌した。次に-10℃で1,2-ジブロモ-1,1,2,2-テトラフルオロエタン(6.37 mL)を加えて、その後、0℃で3時間撹拌した。反応溶液に飽和重曹水を加えてテトラヒドロフランを減圧留去し、ジエチルエーテルで洗浄した。希塩酸を加えて酸性にして、クロロホルム(100 mL)にて3回抽出した。有機層を飽和

食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、減圧濃縮を行った。残渣を カラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/酢酸 = 100/1~25/1)で 精製して目的物(1.11g)を得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>4</sub>) δ ppm 7.55 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.36 (t, J = 7.6 5 Hz, 1H), 7.29-7.25 (m, 1H), 6.65 (d, J = 7.7 Hz, 1H), 5.69 (s, 2H), 3.34 (s, 1H).

MS (ESI+) 409 (M++1, 14%).

## 参考例27

10 7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1, 7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン



窒素雰囲気下、4ーアミノー1ー(2ークロロベンジル)-5ーイミダゾールカ ルボキサミド (5.01 g)、トリフルオロアセタミド (22.6 g)、トリフルオロ酢酸 15 (1.54 mL) の混合物を、160℃で1時間撹拌した。放冷後、ジエチルエーテル (5 0 mL) を加え10分間加熱還流し、放冷後固体をろ取した。固体にアセトニトリル (25 mL)を加え10分間加熱還流し、放冷後固体をろ取、乾燥して表題の目的物 (4.97 g)を白色固体として得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>4</sub>)  $\delta$  ppm 13.8 (s, 1H), 8.49 (s, 1H), 7.53 (d, J = 7 20 .9 Hz, 1H), 7.36 (t, J = 7.9 Hz, 1H), 7.29 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 6.90 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 5.72 (s, 2H).

MS (ESI+) 329 (M++1, 50%).

#### 参考例28

25 4-アミノ-1-(2-クロロベンジル)-5-イミダゾールカルボキサミド

参考例29の化合物 (27.0g) を出発原料として、文献(例えばWO99/03858等) に記載されたものと同様の方法で合成を実施し、表題の目的物 (17.0g) を白色固体として得た。

5  $^{1}$ H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  ppm 7.50 (s, 1H), 7.44 (d, J = 7.1 Hz, 1H), 7. 30-7.24 (m, 2H), 6.77 (s, 2H), 6.61-6.59 (m, 1H), 5.51 (s, 2H), 5.22 (s, 2 H).

MS (BSI+) 251 (M++1, 26%).

## 10 参考例29

4-ペンジリデンアミノ-1-(2-クロロペンジル)-5-イミダゾールカルボ キサミド

参考例30の化合物 (21.4 g) を出発原料として、文献(例えばWO99/03 15 858等) に記載されたものと同様の方法で合成を実施し、表題の目的物 (27.4 g) を白色固体として得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO- $d_8$ )  $\delta$  ppm 9.25 (s, 1H), 8.18 (s, 1H), 8.00 (d, J = 7 .4 Hz, 1H), 7.95 (s, 1H), 7.60-7.49 (m, 6H), 7.37-7.32 (m, 2H), 6.62 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 5.74 (s, 2H).

20 MS (ESI+) 339 (M++1. 55%).

## 参考例30

4-ペンジリデンアミノ-5-イミダゾールカルボキサミド

4-アミノイミダゾール-5-カルボキサミド 塩酸塩 (32.6 g) を出発原料として、 文献 (WO99/03858等) に配載されたものと同様の方法で合成を実施し、 表頭の目的物 (33.9 g) を白色固体として得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ ppm 13.0 (s, 1H), 9.17 (s, 1H), 8.00-7.98 (m, 2H), 7.83 (s, 1H), 7.73 (s, 1H), 7.66 (s, 1H), 7.56-7.51 (m, 3H).

#### 10 実施例16

8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-フェノキシ-1, 7-ジヒドロ-6E-プリン-6-オン



tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-フェノキ 5 シ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル} カルパメート(4.30 g)の 1,4-ジオキサン溶液(20 mL)に4N塩酸/1,4-ジオキサン溶液(30 m L)を加え、25℃で4時間撹拌した。残渣に飽和重曹水(100 mL)を加え、溶液を アルカリ性とし、クロロホルム(50 mL)で2回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリ ウムで乾燥し、ろ渦後、ろ液を減圧濃縮して表類の目的物(3.55 g)を得た。

20 <sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.44-7.38 (m, 3H), 7.28-7.16 (m 5H), 6.82 (d , J=7.1Hz, 1H), 5.52-5.50 (m, 2H), 3.63 (s, 3H), 3.39-3.36 (m, 1H), 3.27-3.23 (m, 1H), 2.92-2.85 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.6.-5-1.55 (m, 2H), 1.23-1.21 (m, 1H)

MS (ESI+) 465 (M++1, 35%) .

238

実施例 16 と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例  $17\sim61$  の化合物を合成した。

実施例番号	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	原料参考例番号
実施例17	CH <sub>3</sub>	{D°	参考例32
実施例18	CH <sub>3</sub>	(N)O	参考例 3 3
実施例19	CH <sub>3</sub>	$Q_0Q^0$	参考例 3 4
実施例20	CH <sub>3</sub>		参考例 3 5
実施例21	CH <sub>3</sub>	<sub>F</sub> ○O°	参考例36
実施例22	CH₃	$\bigcirc$ CH3	参考例 3 7
実施例23	СН₃	ĈH₃	参考例 3 8
実施例24	CH₃	H³C O	参考例 3 9
実施例25	CH <sub>3</sub>	СН₃О	参考例 4 0
実施例26	CH3CH2OC(O)CH2	PhO	参考例 4 1
実施例27	HOC(O)CH <sub>2</sub>	PhO	参考例 4 2
実施例28	H	соон	参考例 4 3
実施例29	NNN	CN	参考例44
実施例30	HOC(O)CH <sub>2</sub>	CONH <sub>2</sub>	参考例 4 5
実施例31	CH <sub>3</sub>	PhC(O)	参考例 4 6

実施例番号	$R^1$	R <sup>2</sup>	原料参考例番号
実施例32	СНз	و کیکر ا	参考例 4 7
実施例33	CH <sub>3</sub>	O Sy	参考例48
実施例34	CH <sub>3</sub>	CN	参考例49
実施例35	CH <sub>3</sub>	C(O)CH <sub>3</sub>	参考例50
実施例36	CH <sub>3</sub>	SCH₃	参考例 5 1
実施例37	CH <sub>3</sub>	S(O) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	参考例52
実施例38	CH <sub>3</sub>	S(O) <sub>2</sub> Ph	参考例53
実施例39	CH <sub>3</sub>	SPh	参考例 5 4
実施例40	CH <sub>3</sub>	<b></b>	参考例 5 5
実施例41	CH <sub>3</sub>	<sup>2</sup> N	参考例 5 6
実施例42	CH <sub>3</sub>	OMe	参考例 5 7
実施例43	CH <sub>3</sub>	OHO	参考例 5 8
実施例44	СН₃	OEt OOEt	参考例 5 9
実施例45	CH₃	F <sub>3</sub> CO 0	参考例60
実施例46	CH <sub>3</sub>	OCF <sub>3</sub>	· 参考例 6 1
実施例47	CH <sub>3</sub>	NC O	参考例62
実施例48	CH₃	FO	参考例 6 3 ·

実施例番号	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	原料参考例番号
実施例49	CH <sub>3</sub>	MeO	参考例 6 4
実施例50	СН₃	MeO O O O O O O O O O O O O O O O O O O	参考例 6 5
		o^	
実施例51	CH₃	CNOO	参考例66
実施例52	CH <sub>3</sub>	OMe	参考例80
実施例53	CH <sub>3</sub>	MeO O	参考例81
実施例54	CH <sub>3</sub>	F <sub>3</sub> C O	参考例82
実施例55	CH <sub>3</sub>	MeO O	参考例83
実施例56	CH <sub>3</sub>	OMe O	参考例84
実施例57	CH <sub>3</sub>	MeO_O	参考例85
実施例58	CH₃	MeO O	参考例86
実施例59	CH <sub>3</sub>	ÇO°	参考例87
実施例60	СНз	F <sub>3</sub> CO O	参考例88
実施例61	CH <sub>3</sub>	EtO O	参考例 8 9

#### 実施例17

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.22-7.16 (m, 2H), 6.83-6.7 4 (m, 3H), 6.65 (dd, J=2.4, 8.2 Hz, 1H), 6.00 (s, 2H), 5.51-5.50 (m, 2H),

5 3.60 (s, 3H), 3.39-3.24 (m, 1H), 3.28-3.24 (m, 1H), 2.92-2.85 (m, 2H), 2.6 9-2.62 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.65-1.52 (m, 2H), 1.25-1.19 (m, 1H). MS (ESI+) 509 (M\*+1, 34%) .

#### 実施例18

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.56-8.51 (m, 2H), 7.68-7.65 (m, 1H), 7.43-7.3 10 6 (m, 2H), 7.23-7.19 (m, 2H), 6.84-6.81 (m, 1H), 5.52-5.51 (m, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.26-3.24 (m, 1H), 3.89-3.86 (m, 2H), 2.70-2.63 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.60-1.58 (m, 2H), 1.25-1.18 (m, 1H). MS (ESI+) 466 (M+1, 11%)

### 実施例19

15 <sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.34 (m, 3H), 7.23-7.01 (m, 9H), 6.82 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.52-5.51 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.26-3. 24 (m, 1H), 2.93-2.87 (m, 2H), 2.69-2.63 (m, 1H), 1.86-1.84 (m, 1H), 1.66-1.58 (m, 2H), 1.21-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 557 (M<sup>4</sup>+1, 20%).

## 20 実施例20

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.36 (m, 3H), 7.20-7.17 (m, 4H), 6.87-6.8 2 (m, 1H), 5.55-5.50 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.32-3.27 (m, 1H), 2.93-2.88 (m, 2H), 2.65 (dd, J=8.8, 12.2Hz, 1H), 1.72-1.66 (m, 1H), 1.64-1.51 (m, 2H), 1.26-1.21 (m, 1H).

25 MS (ESI+) 499 (M++1, 100%) .

#### 実施例21

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.40 (m, 1H), 7.27-7.20 (m, 4H), 7.12-7.0 9 (m, 2H), 6.80 (d, J=7.4 Hz, 1H), 5.57-5.50 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.42-3 .37 (m, 1H), 3.30-3.25 (m, 1H), 2.93-2.88 (m, 2H), 2.65 (dd, J=8.8, 12.2Hz 30 , 1H), 1.90-1.85 (m, 1H), 1.71-1.66 (m, 2H), 1.26-1.21 (m, 1H).

243

MS (ESI+) 483 (M+1, 100%) .

実施例22

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7.13 (m, 6H), 6.86-6.8 3 (m, 1H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.38-3.35 (m, 1H), 3.27-3.23 (m, 1H), 2.91-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 2.21 (s, 3H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.66-1.52 (m, 2H), 1.22-1.20 (m, 1H).

MS (ESI+) 479 (M+1, 29%) .

実施例23

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.31-7.16 (m, 3H), 7.07-7.0 10 0 (m, 3H), 6.82 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.52-5.50 (m, 2H), 3.61 (s, 3H), 3.39-3 .34 (m, 1H), 3.27-3.23 (m, 1H), 2.92-2.84 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.65-1.57 (m, 2H), 1.22-1.18 (m, 1H). MS (ES1+) 479 (M<sup>4</sup>+1, 30%).

実施例24

15 'H NMMR(300MHz, CDCl,) δ ppm 7.43-7.40 (m, 1H), 7.27-7.16 (m, 6H), 6.82 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.4Hz, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.29-3.25 (m, 1H), 2.94-2.84 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 2.36 (s, 3H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.68-1.53 (m, 2H), 1.26-1.18 (m, 1H)

20 MS (ESI+) 549 (M+1, 33%) .

実施例25

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.44-7.35 (m, 2H), 7.25-7.19 (m, 2H), 7.11-7.0 (m, 2H), 7.04-7.00 (m, 1H), 6.90-6.88 (m, 1H), 5.60-5.59 (m, 2H), 3.85 (s, 3H), 3.49-3.47 (m, 1H), 3.48 (s, 3H), 3.35-3.33 (m, 1H), 3.00-2.91 (m,

25 2H), 2.76-2.69 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.69-1.63 (m, 2H), 1.27-1.25 (m, 1H).

MS (ESI+) 479 (M+1, 31%) .

実施例26

<sup>1</sup>H NMR(400MHz, DMSO-d<sub>8</sub>) δ ppm 7.44-7.39 (m, 3H), 7.26-7.21 (m, 3H), 7.14-7 30 .09 (m, 2H), 6.70-6.65 (m, 1H), 5.31 (s, 2H), 4.79 (s, 2H), 4.06 (q, J=7.1

## 244

MS (ESI+) 537 (M++1, 100%) .

#### 5 実施例27

'H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>4</sub>)  $\delta$  ppm 7.57-7.52 (m, 3H), 7.41-7.36 (m, 3H), 7.26-7.21 (m, 2H), 6.88-6.82 (m, 1H), 5.46 (s, 2H), 4.82 (s, 2H), 3.59-3.54 (m, 1H), 3.18-3.13 (m, 1H), 3.14-3.09 (m, 2H), 2.92-2.87 (m, 1H), 1.97-1.92 (m, 1H), 1.77-1.72 (m, 1H), 1.55-1.50 (m, 2H), 2H).

10 MS (ESI+) 509 (M+1, 100%) .

## 実施例28

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>e</sub>) δ ppm 7.51 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.36-7.25 (m, 2H), 6. 87-6.81 (m, 1H), 5.53 (s, 2H), 3.68-3.66 (m, 1H), 3.31-3.29 (m, 1H), 3.18-3.11 (m, 2H), 2.85-2.83 (m, 1H), 1.95-1.93 (m, 1H), 1.73-1.71 (m, 1H), 1.5 15 6-1.52 (m, 2H).

MS (ESI+) 403 (M++1, 100%) .

### 実施例29

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, CD, 0D) δ ppm 8.29-8.24 (m, 1H), 7.89-7.84 (m, 2H), 7.60-7.5 5 (m, 1H), 7.55-7.50 (m, 1H), 7.35 (d, J=7.8Hz, 1H), 7.22-7.17 (m, 2H), 8.

20 0 (d, J=8.0Hz, 1H), 5.52 (s, 2H), 5.12 (s, 2H), 3.71-3.66 (m, 1H), 3.43-3.
38 (m, 2H), 3.20-3.15 (m, 1H), 2.95-2.90 (m, 1H), 2.05-2.00 (m, 1H), 1.731.68 (m, 1H), 1.57-1.52 (m, 2H).

MS (ESI+) 518 (M++1, 100%) .

## 実施例30

25 'H NMR (400MHz, CD<sub>3</sub>0D) δ ppm 7.42-7.37 (m, 1H), 7.25-7.20 (m, 2H), 6.90-6.8 5 (m, 1H), 5.54 (s, 2H), 5.10 (s, 2H), 3.70-3.65 (m, 1H), 3.42-3.37 (m, 1H ), 3.20-3.15 (m, 2H), 2.98-2.93 (m, 1H), 2.05-2.00 (m, 1H), 1.77-1.72 (m, 1H), 1.62-1.57 (m, 2H).

MS (ESI+) 460 (M+1, 100%) .

## 30 実施例31

## 245

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDC1,) δ ppm 8.03-8.01 (m, 2H), 7.69-7.64 (m, 1H), 7.53-7.3 8 (m, 3H), 7.26-7.21 (m, 2H), 6.89-6.87 (m, 1H), 5.60-5.59 (m, 2H), 3.56-3.54 (m, 1H), 3.52 (s, 3H), 3.32-3.30 (m, 1H), 2.99-2.95 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 1H), 1.93-1.91 (m, 1H), 1.67-1.60 (m, 2H), 1.27-1.25 (m, 1H).

5 MS (ESI+) 477 (M++1, 100%) .

#### 実施例32

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDC1,)  $\delta$  ppm 8.63 (s, 1H), 8.05–7.96 (m, 4H), 7.74–7.64 (m, 2H), 7.42–7.39 (m, 1H), 7.24–7.18 (m, 2H), 6.72 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.54–5. 53 (m, 2H), 4.07 (s, 3H), 3.29–3.27 (m, 1H), 3.16–3.14 (m, 1H), 2.83–2.81

10 (m, 2H), 2.66-2.59 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.62-1.49 (m, 2H), 1.20-1. 18 (m, 1H).

MS (ESI+) 563 (M++1, 100%) .

#### 実施例33

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 8.13 (s, 1H), 7.92-7.83 (m, 3H), 7.67-7.64 (m, 1E), 7.59-7.50 (m, 2E), 7.41-7.38 (m, 1H), 7.24-7.14 (m, 2H), 6.76 (d, J= 7.4Hz, 1H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.31-3.28 (m, 1H), 3.20-3.16 (m, 1H), 2.86-2.82 (m, 2H), 2.63-2.56 (m, 1H), 1.79-1.77 (m, 1H), 1.61-1.4 8 (m, 2H), 1.17-1.15 (m, 1H).

#### 20 実施例34

'H NMR(300MHz, CDC1,) δ ppm 7.45-7.42 (m, 1H), 7.29-7.18 (m, 2H), 6.77 (d, J=6.1Hz, 1H), 5.57 (s, 2H), 3.78 (s, 3H), 3.53-3.48 (m, 1H), 3.42-3.38 (m, 1H), 3.03-2.89 (m, 2H), 2.78-2.71 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.71-1.60 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

25 MS (ESI+) 398 (M+1, 100%) .

## 実施例35

30

'H NMR (300MHz, CDC1,) δ ppm 7.42 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.24-7.17 (m, 2H), 6.80 (d, J=7.4Hz, 1H), 5.60-5.59 (m, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.50-3.46 (m, 1H), 3.3 9-3.35 (m, 1H), 3.01-2.93 (m, 2H), 2.77 (s, 3H), 2.76-2.74 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.71-1.63 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 415 (M++1, 100%) .

## 実施例36

 $^{1} H \ \text{NMR} (300 \text{MHz}, \ \text{CDCl}_{3}) \ \delta \text{ppm} \ 7.42-7.39 \ (\text{m}, \ 1\text{H}), \ 7.24-7.15 \ (\text{m}, \ 2\text{H}), \ 6.81 \ (\text{d}, \ 1\text{H}), \ 5.53-5.51 \ (\text{m}, \ 2\text{H}), \ 3.53 \ (\text{s}, \ 3\text{H}), \ 3.45-3.40 \ (\text{m}, \ 1\text{H}), \ 3.33-3.$ 

29 (m, 1H), 2.97-2.88 (m, 2H), 2.74-2.70 (m, 1H), 2.68 (s, 3H), 1.87-1.85 (m, 1H), 1.69-1.61 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 415 (M++1, 100%) .

## 実施例37

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.45-7.42 (m, 1H), 7.27-7.19 (m, 2H), 6.79 (d, 10 J=7.3Hz, 1H), 5.59-5.58 (m, 2H), 3.89 (s, 3H), 3.56 (s, 3H), 3.49-3.45 (m, 1H), 3.39-3.35 (m, 1H), 3.01-2.94 (m, 2H), 2.78-2.71 (m, 1H), 1.89-1.91 (m, 1H), 1.73-1.63 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 451 (W+1, 100%)

## 実施例38

- 20 MS (ESI+) 513 (M++1, 100%) .

## 実施例39

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.64-7.61 (m, 2H), 7.46-7.38 (m, 4H), 7.23-7.1 <sup>3</sup> (m, 2H), 6.75 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.35-3. <sup>31</sup> (m, 1H), 3.23-3.19 (m, 1H), 2.89-2.83 (m, 2H), 2.66-2.59 (m, 1H), 1.8

25 2-1.80 (m, 1H), 1.64-1.55 (m, 2H), 1.20-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 481 (M+1, 25%).

## 実施例40

'H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.44-7.41 (m, 1H), 7.25-7.19 (m, 2H), 7.10-7.0 9 (m, 2H), 6.88-6.86 (m, 1H), 6.36-6.34 (m, 2H), 5.56 (s, 2H), 3.50 (s, 3H

30 ), 3.42-3.34 (m, 2H), 2.97-2.94 (m, 2H), 2.79-2.72 (m, 1H), 1.82-1.62 (m,

247

3H), 1.26-1.21 (m, 1H).

MS (ESI+) 438 (M++1, 100%) .

## 実施例41

'H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.24-7.19 (m, 2H), 6.87-6.8

5 5 (m, 1H), 5.54 (s, 2H), 3.68-3.62 (m, 2H), 3.53 (s, 3H), 3.46-3.43 (m, 1H), 3.31-3.30 (m, 1H), 2.94-2.91 (m, 2H), 2.73-2.69 (m, 1H), 2.61-2.56 (m, 2H), 2.27-2.23 (m, 2H), 1.87-1.85 (m, 1H), 1.68-1.58 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 456 (M++1, 100%) .

## 10 実施例42

'H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.97-7.93 (m, 1H), 7.88-7.87 (m, 1H), 7.53-7.3 9 (m, 3H), 7.24-7.17 (m, 2H), 6.83 (d, J=7.0Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.1Hz, 1 H), 5.48 (d, J=17.1Hz, 1H), 3.92 (s, 3H), 3.64 (s, 3H), 3.39-3.34 (m, 1H), 3.24-3.22 (m, 1H), 2.91-2.85 (m, 2H), 2.70-2.62 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H 15 ), 1.60-1.56 (m, 2H), 1.23-1.21 (m, 1H).

MS (ESI+) 523 (M++1, 29%) .

## 実施例43

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>8</sub>) ôppm 7.92-7.85 (m, 2H), 7.66-7.51 (m, 3H), 7.35-7 .26 (m, 2H), 6.79 (d, J=6.1Hz, 1H), 5.46 (s, 2H), 3.57 (s, 3H), 3.46-3.27 (m, 2H), 3.11-3.04 (m, 2H), 2.89-2.79 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.59-1.4

20 (m, 2H), 3.11-3.04 (m, 2H), 2.89-2.79 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.69-1.4 5 (m, 3H).

MS (ESI+) 509 (M+1, 56%) .

#### 実施例44

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.97-7.95 (m, 1H), 7.86 (d, J=2.2Hz,1H), 7.52-5 (7.40 (m, 3H), 7.24-7.17 (m, 2H), 6.83 (d, J=7.1Hz,1H), 5.52-5.51 (m, 2H), 4.39 (dd, J=7.1, 14.3Hz, 2H), 3.64 (s, 3H), 3.39-3.35 (m, 1H), 3.25-3.23 (m, 1H), 2.92-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.65-1.5 (m, 2H), 1.40 (t, J=7.1Hz 3H), 1.22-1.20 (m, 1H).

MS (ESI+) 537 (M<sup>4</sup>+1, 23%) .

30 実施例45

## 248

5 MS (ESI+) 549 (M+1, 33%) .

## 実施例46

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.43-7.18 (m, 7H), 6.87-6.84 (m, 1H), 5.54 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.64 (s, 3H), 3.39-3.35 (m, 1H), 3.28-3.24 (m, 1H), 2.91-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H),

10 1.65-1.57 (m, 2H), 1.25-1.20 (m, 1H).

MS (ESI+) 549 (M++1, 31%).

## 実施例47

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.59-7.51 (m, 4H), 7.43-7.40 (m, 1H), 7.24-7.1 7 (n, 2H), 6.82 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.6Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.6Hz 15 , 1H), 3.63 (s, 3H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.30-3.25 (m, 1H), 2.93-2.86 (m, 2 H), 2.71-2.63 (m, 1H), 1.84-1.52 (m, 3H), 1.23-1.19 (m, 1H). MS (ESI+) 490 (M<sup>4</sup>+1, 54%).

## 実施例48

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.43-7.33 (m, 2H), 7.24-7.16 (m, 1H), 7.05-6.9 20 6 (m, 3H), 6.83-6.80 (m, 2H), 5.55 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.4Hz, 1 H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.29-3.25 (m, 1H), 2.94-2.85 (m, 2H), 2.69-2.63 (m, 1H), 1.86-1.84 (m, 1H), 1.67-1.55 (m, 2H), 1.25-1.18 (m, 1H),

MS (ESI+) 483 (M+1, 85%) .

## 25 実施例49

 $^1$  H MMR (300MHz, CDCl,)  $\delta$  ppm 7. 42–7. 39 (m, 1H), 7. 32–7. 16 (m, 3H), 6. 84–6. 7 5 (m, 4H), 5. 54 (d, J=17. 2Hz, 1H), 5. 48 (d, J=17. 2Hz, 1H), 3. 81 (s, 3H), 3 .62 (s, 3H), 3. 39–3. 35 (m, 1H), 3. 28–3. 23 (m, 1H), 2. 92–2. 84 (m, 2H), 2. 6 9–2. 62 (m, 1H), 1. 84–1. 82 (m, 1H), 1. 65–1. 58 (m, 2H), 1. 22–1. 20 (m, 1H).

30 MS (ESI+) 495 (M+1, 57%) .

実施例50

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7.16 (m, 2H), 6.85-6.8 1 (m, 1H), 6.38 (s, 2H), 6.37 (s, 1H), 5.54 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.1Hz, 1H), 3.78 (s, 6H), 3.60 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.29-3.24 (m,

5 1HD, 2.93-2.84 (m, 2HD, 2.69-2.62 (m, 1HD, 1.84-1.82 (m, 1HD, 1.67-1.58 (m, 2HD, 1.26-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 525 (M++1, 59%) .

実施例51

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.31-7.16 (m, 3H), 6.84-6.7 10 1 (m, 4H), 5.54 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.4Hz, 1H), 3.87-3.83 (m, 4 H), 3.61 (s, 3H), 3.39-3.36 (m, 1H), 3.28-3.24 (m, 1H), 3.19-3.16 (m, 4H), 2.92-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.65-1.52 (m, 2H), ), 1.21-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 550 (M++1, 26%) .

15 実施例52

"H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7. 42-7. 38 (m, 1H), 7. 23-7. 18 (m, 4H), 6. 99-6. 94 (m, 2H), 6. 84-6. 83 (m, 1H), 5. 54 (d, J=18. 1Hz, 1H), 5. 47 (d, J=18. 1Hz, 1H), 3. 78 (s, 3H), 3. 65 (s, 3H), 3. 38-3. 34 (m, 1H), 3. 26-3. 22 (m, 1H), 2. 90-2. 83 (m, 2H), 2. 67-2. 60 (m, 1H), 1. 85-1. 82 (m, 1H), 1. 65-1. 52 (m, 2H), 1. 25-1. 18 (m, 1H).

MS (ESI+) 495 (M+1, 100%) .

実施例53

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.23-7.12 (m, 4H), 6.93-6.89 (m, 2H), 6.83-6.80 (m, 1H), 5.54 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.47 (d, J=17.4Hz,

25 1H), 3.82 (s, 3H), 3.61 (s, 3H), 3.38-3.34 (m, 1H), 3.25-3.21 (m, 1H), 2.91-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 1.85-1.82 (m, 1H), 1.65-1.44 (m, 2H), 1.26-1.21 (m, 1H).

MS (ESI+) 495 (M+1, 100%) .

実施例54

30 H NMR (400MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.54-7.50 (m, 2H), 7.48-7.47 (m, 2H), 7.41 (dd,

J=1.5, 7.8Hz, 1H), 7.28-7.18 (m, 2H), 6.82 (dd, J=1.3, 7.3Hz, 1H), 5.51 (m, 2H), 3.64 (s, 3H), 3.41-3.37 (m, 1H), 3.27-3.24 (m, 1H), 2.91-2.85 (m, 2H), 2.66 (dd, J=9.0, 12.1Hz, 1H), 1.68-1.53 (m, 3H), 1.22-1.19 (m, 1H). MS (ESI+) 533 (M\*+1, 100%).

## 5 実施例55

10 MS (ESI+) 525 (M+1, 100%) .

## 実施例56

'H. NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.37 (dd, J=1.6, 7.8Hz, 1H), 7.27-7.16 (m, 3H), 6.81-6.77 (m, 4H), 5.52-5.42 (m, 2H), 4.11-4.09 (m, 2H), 3.74-3.71 (m, 2H), 3.58 (s, 3H), 3.43 (s, 3H), 3.45-3.38 (m, 1H), 3.25-3.15 (m, 1H), 15 2.87-2.84 (m, 2H), 2.68-2.63 (m, 1H), 1.86-1.82 (m, 1H), 1.63-1.58 (m, 1H), 1.58-1.51 (m, 1H), 1.22-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 539 (M\*+1, 100%).

## 実施例57

'H NMCR (400MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 8.06 (dd, J=1.6, 7.8Hz, 1H), 7.61-7.60 (m, 1H),

7.40 (dd, J=1.7, 7.7Hz, 1H), 7.36-7.32 (m, 1H), 7.23-7.19 (m, 3H), 6.84 (dd, J=1.6, 7.2Hz, 1H), 5.55-5.45 (m, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.64 (s, 3H),

3.38-3.50 (m, 1H), 3.23-3.20 (m, 1H), 2.89-2.82 (m, 2H), 2.68-2.63 (m, 1H), 1.87-1.82 (m, 1H), 1.63-1.56 (m, 2H), 1.25-1.18 (m, 1H).

## 25 実施例 5 8

"H NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.12-8.09 (m, 2H), 7.41 (dd, J=1.5, 7.8Hz, 1H), 7.33-7.31 (m, 2H), 7.24-7.19 (m, 2H), 6.83-6.82 (m, 1H), 5.55-5.46 (m, 2H), 3.94 (s, 3H), 3.63 (s, 3H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.28-3.25 (m, 1H), 2.91-2.85 (m, 2H), 2.69-2.63 (m, 1H), 2.27-1.85 (m, 1H), 1.67-1.43 (m, 30 2H), 1.21-1.19 (m, 1H).

MS (ESI+) 523 (M+1, 100%) .

## 実施例59

'H NMR (300MHz, CDCl,) 6 ppm 7. 42-7. 39 (m, 1H), 7. 23-7. 16 (m, 2H), 6. 87-6. 81 (m, 2H), 6. 76-6. 66 (m, 2H), 5. 51-5. 49 (m, 2H), 4. 26 (s, 4H), 3. 67-3. 36 (m, 5 1H), 3. 59 (s, 3H), 3. 39-3. 35 (m, 1H), 3. 28-3. 23 (m, 1H), 2. 92-2. 88 (m, 2H), 2. 68-2. 61 (m, 1H), 1. 85-1. 82 (m, 1H), 1. 65-1. 45 (m, 2H), 1. 26-1. 21 (m. 1H).

MS (ESI+) 523 (M+1, 11%) .

#### 実施例60

10 'H NMR(300MHz, CDCl,) δ ppm 7.43-7.40 (m, 1H), 7.27-7.16 (m, 6H), 6.82 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.26 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.29-3.25 (m, 1H), 2.94-2.84 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.68-1.53 (m, 2H), 1.26-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 549 (M+1, 33%).

# 15 実施例 6 1

'H NMR(300MHz, CDCl,) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.31-7.16 (m, 3H), 6.84-6.7
4 (m, 4H), 5.57-5.44 (m, 2H), 4.03 (dd, J=6.9, 13.9Hz, 2H), 3.61 (s, 3H),
3.39-3.35 (m, 1H), 3.23-3.21 (m, 1H), 2.92-2.89 (m, 2H), 2.71-2.64 (m, 1H),
1.84-1.81 (m, 1H), 1.67-1.57 (m, 2H), 1.41 (t, J=6.9Hz, 3H), 1.26-1.24 (
20 n, 1H).

MS (ESI+) 509 (M++1, 12%) .

## 実施例62

8-[(3R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-2-フェノ 25 キシ-1, 7-ジヒドロ-6H-ブリン-6-オン



実施例16と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例62の化合物を

合成した。

'H NHR (300MHz, CDC1,) δ ppm 7.40 (t, J=7.9Hz, 2E), 7.27-7.08 (m, 6H), 6.70 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.44 (d, J=16.3Hz, 1H), 5.35 (d, J=16.3Hz, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.39-3.36 (m, 1H), 3.29-3.24 (m, 1H), 2.92-2.82 (m, 2H), 2.71-2.63 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 1.85-1.81 (m, 1H), 1.65-1.53 (m, 2H), 1.27-1.21 (m, 1H).

MS (ESI+) 445 (M+1, 18%) .

#### 実施例63

10 8-[(3R)-3-アミノビベリジン-1-イル]-7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-2-(3-メ トキシフェノキシ) -1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

実施例16と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例63の化合物を 合成した。

15 H NMR (300MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ ppm 7.32-7.12 (m, 4H), 6.83-6.69 (m, 4H), 5.41-5.32 (m, 2H), 3.81 (s, 3H), 3.59 (s, 3H), 3.40-3.29 (m, 2H), 2.93-2.86 (m, 2H), 2.71-2.64 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 1.88-1.85 (m, 1H), 1.65-1.43 (m, 2H), 1.26-1.21 (m, 1H).

MS (BSI+) 475 (M+1, 14%) .

# 室施例64

20

8-[(3R)-3-アミノビベリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-フェノ キシ-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン 塩酸塩

253

tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-IH-プリン-8-イル]ピペリジン-3-イル)カルパメート (0.75 g) の2-プロパノール溶液 (9.5 mL) に、塩酸 (2N, 0.80 mL) を室温で加え、85℃で30分間加熱撹拌した。反応液を室温まで徐々に冷却し、結晶を適取、乾燥すること5 によって表題の化合物 (625 mg)を白色結晶として得た。

10 MS (ESI+) 465 (M+1, 100%) .

実施例64と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例65~94の化合物を合成した。

254

実施例番号	R <sup>2</sup>	原料参考例番号
実施例65	MeO O	参考例 6 4
実施例66	но 💍 О	参考例90
実施例67	EtO O	参考例89
実施例68	7°00°	参考例 9 1
実施例69	$\sim_{\rm o}$ $\bigcirc_{\rm o}$	参考例 9 2
実施例70	$\sim$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$	参考例93
実施例71	7000	参考例94
実施例72	^°\0°	参考例 9 5
実施例73	$\triangle_0 \bigcirc_0$	参考例9 6
実施例74	$\Box_{\mathbf{o}}\bigcirc_{\mathbf{o}}$	参考例97.
実施例75	ED,	参考例32
実施例76	F <sub>Y</sub> O <sub>O</sub> O	参考例 9 8
実施例77	F₃CO ()0	参考例 6 0

R <sup>2</sup>	原料参考例番号
F COO	参考例 9 9
F <sub>3</sub> C_0 0	参考例100
F FF OO	参考例101
F 0 0	参考例102
<sub>F</sub> √ <sub>F</sub> ° ○°	参考例103
но Со	参考例104
MeO CO	参考例105
MeO O	参考例106
но 🎧	参考例107
`s O	参考例108
EtO O	参考例109
но	参考例110
	FOOD OF FOOD O

実施例番号	R <sup>2</sup>	原料参考例番号
実施例90	MeO	参考例 5 7
実施例91	F,OOO	参考例111
実施例92	MeO	参考例112
実施例93	<b>○</b> NH	参考例132
実施例94	CH <sub>2</sub>	参考例127

## 実施例65

"H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>b</sub>)  $\delta$  ppm 8.34 (br, 3H), 7.53-7.51 (m, 1H), 7.41-7.28 (m, 3H), 6.93-6.87 (m, 4H), 5.48 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.43 (d, J=17.4Hz, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.57-3.54 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.32-3.24 (m, 1H), 3.13-3.04 (m, 2H), 2.85-2.76 (m, 1H), 1.97-1.90 (m, 1H), 1.72-1.64 (m, 1H), 1.58-1.52 (m, 1H), 1.48-1.40 (m, 1H).

# 10 実施例66

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>0</sub>) δ ppm 8.34 (br, 3H), 7.52 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.36-7.22 (m, 3H), 6.85 (d, J=7.1Hz, 1H), 6.76-6.69 (m, 3H), 5.48 (d, J=18.1Hz, 1H), 5.42 (d, J=18.1Hz, 1H), 3.59-3.55 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.30-3.28 (m, 1H), 3.16-3.05 (m, 2H), 2.85-2.83 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.70-15 1.68 (m, 1H), 1.56-1.47 (m, 3H).

MS (ESI+) 481 (M+1, 100%).

#### 実施例67

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>e</sub>) δ ppm 8.19 (br, 3H), 7.52 (t, J=7.5Hz, 1H), 7.40-

7.25 (m, 3H), 6.91-6.78 (m, 4H), 5.45 (s, 2H), 4.05 (dd, J=6.8, 13.8Hz, 2H), 3.60-3.59 (m, 1H), 3.44 (s, 3H), 3.32-3.30 (m, 1H), 3.10-3.03 (m, 2H), 2.85-2.78 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.70-1.67 (m, 1H), 1.55-1.46 (m, 2H), 1.34 (t, J=6.8Hz, 3H).

.5 MS (ESI+) 509 (M+1, 12%) .

#### 実施例68

'H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>a</sub>) δ ppm 8.19 (br, 3H), 7.52-7.48 (m, 1H), 7.37-7.24 (m, 3H), 6.88-6.76 (m, 4H), 5.43 (s, 2H), 4.66-4.57 (m, 1H), 3.54-3.52 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.28-3.26 (m, 1H), 3.09-3.01 (m, 2H), 2.80-2.78 (m, 10 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.68-1.66 (m, 1H), 1.51-1.47 (m, 2H), 1.27 (d, J=6.0Hz, 6H).

MS (ESI+) 523 (M+1, 100%) .

## 実施例69

#### 20 実施例70

25 3H), 1.53-1.38 (m, 4H), 0.94 (t, J=7.3Hz, 3H).

MS (ES1+) 537 (M+1, 100%) .

#### 実施例71

30

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  ppm 8.21 (br, 3H), 7.50 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.38-7.24 (m, 3H), 6.90-6.77 (m, 4H), 5.43 (s, 2H), 3.76-3.73 (m, 2H), 3.59-3.56 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.29-3.26 (m, 1H), 3.09-3.02 (m, 2H), 2.81-

# 258

2.79 (m, 1H), 2.06-1.89 (m, 2H), 1.69-1.66 (m, 1H), 1.52-1.46 (m, 2H), 0.97 (d, J=6.6Hz, 6H).

MS (ESI+) 537 (M+1, 100%) .

## 実施例72

5 H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>b</sub>) δ ppm 8.32 (br, 3H), 7.50 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.37-7.24 (m, 3H), 6.89-6.83 (m, 3H), 6.78 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 3.81 (d, J=7.0Hz, 2H), 3.55-3.51 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.27-3.25 (m, 1H), 3.10-3.04 (m, 2H), 2.80-2.78 (m, 1H), 1.90-1.87 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.53-1.35 (m, 2H), 1.23-1.21 (m, 1H), 0.55-0.53 (m, 2H), 0.34-0.31 (m, 2H).

MS (ESI+) 535 (M+1, 100%) .

## 実施例73

"H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ ppm 8.08 (br, 3H), 7.52-7.49 (m, 1H), 7.41-7.24 (m, 3H), 7.03-6.98 (m, 2H), 6.90-6.87 (m, 1H), 6.78-6.75 (m, 1H), 5.43 (s, 2H), 3.88-3.84 (m, 1H), 3.52-3.47 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.29-3.27 (m, 1H), 3.07-3.03 (m, 2H), 2.81-2.78 (m, 1H), 1.92-1.89 (m, 1H), 1.70-1.68 (m, 1H), 1.51-1.46 (m, 2H), 0.80-0.76 (m, 2H), 0.69-0.65 (m, 2H).

MS (ESI+) 521 (M\*+1, 100%)

#### 実施例74

- 20 H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ ppm 8. 20-8. 13 (m, 3H), 7. 51 (d, J=7. 5Hz, 1H), 7. 37-7. 24 (m, 3H), 6. 90-6. 76 (m, 4H), 5. 43 (s, 2H), 4. 73-4. 64 (m, 1H), 3. 52-3. 50 (m, 1H), 3. 45-3. 43 (m, 1H), 3. 44 (s, 3H), 3. 05-3. 01 (m, 2H), 2. 83-2. 76 (m, 1H), 2. 44-2. 41 (m, 2H), 2. 07-2. 01 (m, 2H), 1. 90-1. 87 (m, 1H), 1. 82-1. 47 (m, 5H).
- 25 MS (ESI+) 535 (M+1, 100%) .

## 実施例75

30

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>o</sub>)  $\delta$  ppm 8.33 (br, 3H), 7.52 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.36-7.26 (m, 2H), 7.00-6.96 (m, 2H), 6.83-6.74 (m, 2H), 6.10 (s, 2H), 5.45 (s, 2H), 3.57-3.54 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.30-3.27 (m, 1H), 3.14-3.04 (m, 2H), 2.86-2.80 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.71-1.69 (m, 1H), 1.58-1.46

(m. 2H).

MS (RSI+) 509 (M+1, 34%) .

#### 実施例76

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>s</sub>) & ppm 8.36 (br, 3H), 7.58-7.50 (m, 2H), 7.36-7.16
 (m, 6H), 6.82 (d, J=6.4Hz, 1H), 5.46 (d, J=18.1Hz, 2H), 3.60-3.55 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.29-3.27 (m, 1H), 3.14-3.04 (m, 2H), 2.86-2.79 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.71-1.46 (m, 3H).

MS (ESI+) 531 (M+1, 100%) .

#### 実施例77

10 'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>p</sub>) δ ppm 8.22 (br, 3H), 7.62 (t, J=8.2Hz, 1H), 7.52-7.45 (m, 2H), 7.41-7.24 (m, 4H), 6.78-6.76 (m, 1H), 5.44 (s, 2H), 3.54-3.50 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.28-3.26 (m, 1H), 3.09-3.02 (m, 2H), 2.80-2.78 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.52-1.47 (m, 2H).

MS (ESI+) 549 (M\*1, 33%).

#### 15 家施例78

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>4</sub>) δ ppm 8.35 (br, 3EO, 7.50 (d, J=7.5Hz, 1E), 7.40 (t, J=8.1Hz, 1H), 7.34-7.24 (m, 2E), 7.03-6.93 (m, 3E), 6.85-6.80 (m, 1H), 6.59-6.57 (m, 0.25E), 6.40-6.38 (m, 0.5E), 6.22-6.20 (m, 0.25E), 5.44 (t, J=18.4Hz, 2E), 4.38-4.27 (m, 2E), 3.58-3.53 (m, 1H), 3.45 (s, 3E), 3.28-3.26 (m, 1E), 3.13-3.06 (m, 2E), 2.82-2.80 (m, 1E), 1.90-1.88 (m, 2E), 3.28-3.26 (m, 1E), 3.13-3.06 (m, 2E), 2.82-2.80 (m, 1E), 1.90-1.88 (m, 2E), 3.28-3.26 (m, 3E), 3.28-3

MS (ESI+) 545 (M+1, 100%) .

1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.54-1.34 (m, 2H).

#### 実施例79

#### 30 実施例80

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>b</sub>) δ ppm 8.34 (br, 3H), 7.59 (t, J=8.5Hz, 1H), 7.52-7.48 (m, 1H), 7.36-7.26 (m, 5H), 7.03-7.01 (m, 0.25H), 6.86-6.84 (m, 0.5H), 6.82-6.79 (m, 1H), 6.68-6.66 (m, 0.25H), 5.44 (t, J=18.5Hz, 2H), 3.57-3.53 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.27-3.25 (m, 1H), 3.13-3.02 (m, 2H), 5 2.81-2.79 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.53-1.44 (m, 2H).

MS (ESI+) 581 (M+1, 100%) .

実施例81

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ ppm 8.23 (br, 3H), 7.52-7.49 (m, 1H), 7.39 (t, 10 J=8.1Hz, 1H), 7.34-7.24 (m, 2H), 7.05-7.00 (m, 2H), 6.94-6.91 (m, 1H), 6.79-6.77 (m, 1H), 5.43 (s, 2H), 4.96-4.56 (m, 5H), 3.52-3.50 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.29-3.27 (m, 1H), 3.10-3.03 (m, 2H), 2.81-2.79 (m, 1H), 1.89-1.87 (m, 1H), 1.58-1.66 (m, 1H), 1.50-1.46 (m, 2H).

MS (ESI+) 559 (M+1, 1003)

## 15 実施例82

-, ---

20

MS (ESI+) 557 (M+1, 100%) .

実施例83

25 J=8.9Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 4.71 (s, 2H), 3.54-3.48 (m, 1H), 3.46 (m, 3H), 3.35-3.30 (m, 1H), 3.10-3.05 (m, 2H), 2.83-2.79 (m, 1H), 1.70-1.67 (m, 1H), 1.59-1.52 (m, 1H), 1.45-1.44 (m, 2H).

MS (ESI+) 539 (M+1, 100%) .

実施例84

30 H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>s</sub>) δ ppm 8.19 (br, 3H), 7.52 (dd, J=1.4, 7.8Hz, 1H),

7. 41-7. 29 (m, 4H), 6. 97-6. 96 (m, 1H), 6. 94-6. 90 (m, 1H), 6. 79-6. 77 (m, 1H), 5. 45 (s, 2H), 4. 84 (s, 2H), 3. 72 (s, 3H), 3. 68-3. 55 (m, 1H), 3. 47 (s, 3H), 3. 35-3. 30 (m, 1H), 3. 10-3. 05 (m, 2H), 3. 04-3. 00 (m, 1H), 1. 91-1. 89 (m, 1H), 1. 71-1. 69 (m, 1H), 1. 55-1. 45 (m, 2H).

5 MS (ESI+) 553 (M+1, 100%).

## 実施例85

MS (ESI+) 553 (M+1, 100%) .

## 実施例86

(m. 2H).

10

- 15 H NMR (300MHz, DMSO-d,) δ ppm 8.17 (br, 3H), 7.52 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.43 (t, J=7.9Hz, 1H), 7.36-7.23 (m, 4H), 7.15 (d, J=7.9Hz, 1H), 6.78 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 4.55 (s, 2H), 3.54-3.52 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.31-3.29 (m, 1H), 3.09-3.02 (m, 2H), 2.85-2.78 (m, 1H), 1.91-1.89 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.54-1.47 (m, 2H).
- 20 MS (ESI+) 495 (M+1, 100%).

## 実施例87

'H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>p</sub>)  $\delta$  ppm 8.41 (br, 3H), 8.06 (d, J=8.6Hz, 2H), 7.62 (d, J=8.7Hz, 2H), 7.53-7.51 (m, 1H), 7.35-7.26 (m, 2H), 6.79 (d, J=6.4Hz, 1H), 5.43 (s, 2H), 3.55-3.52 (m, 1H), 3.50 (s, 3H), 3.31 (s, 3H), 3.30-

25 3.29 (m, 1H), 3.01-3.08 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 1H), 1.95-1.88 (m, 1H), 1.73-1.65 (m, 1H), 1.63-1.38 (m, 2H).

MS (ESI+) 543 (M+1, 100%) .

#### 実施例88

"H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ ppm 8.23 (br, 3H), 7.51-7.49 (m, 1H), 7.37-7.27 30 (m, 3H), 6.89-6.86 (m, 1H), 6.80-6.79 (m, 1H), 6.88 (t, J=2.3Hz, 1H),

## 262

6.53-6.50 (m, 1H), 5.44 (s, 2H), 4.16 (dd, J=7.0, 14.2Hz, 2H), 3.55-3.50 (m, 1H), 3.44 (s, 3H), 3.28-3.26 (m, 1H), 3.07-3.04 (m, 2H), 2.80-2.68 (m, 3H), 2.41-2.36 (m, 2H), 1.94-1.90 (m, 3H), 1.70-1.67 (m, 1H), 1.55-1.44 (m, 2H), 1.12 (t, J=7.1Hz, 3H).

. 5 MS (ESI+) 607 (M+1, 100%) .

#### 実施例89

MS (ESI+) 509 (M+1, 100%) .

MS (ESI+) 523 (M+1, 100%) .

#### 実施例90

10

"H NMR(400MHz, DMSO-d,) \$\delta\rightarrow\$ 7.99 (br. 3H), 7.94-7.89 (m, 2H), 7.66-7.62 (br. 2H), 7.53-7.51 (m, 1H), 7.33-7.28 (m, 2H), 6.77 (dd, J=1.4, 7.9Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 3.89 (s, 3H), 3.49 (s, 3H), 3.50-3.40 (m, 1H), 3.35-3.25 (m, 1H), 3.06-3.01 (m, 2H), 2.81-2.78 (m, 1H), 1.69-1.61 (m, 1H), 1.92-1.89 (m, 1H), 1.52-1.44 (m, 2H).

# 20 実施例91

MS (ESI+) 531 (M+1, 100%) .

## 実施例92

25

'H NMR (400 MHz, MeOH-d,) δ ppm 7.50-7.44 (m, 1H), 7.36-7.08 (m, 4H), 6.84-6.74 (m, 2H), 5.56 (s, 2H), 4.89-4.70 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.68-30 3.60 (m, 2H), 3.58 (s, 3H), 3.44-3.34 (m, 1H), 3.26-3.18 (m, 1H), 3.05-

2.92 (m, 1H), 2.90-2.79 (m, 1H), 2.78-2.66 (m, 1H), 2.30-2.12 (m, 2H), 2.10-2.01 (m, 1H), 1.84-1.72 (m, 1H), 1.68-1.53 (m, 2H).

MS (ESI+) 579 (M+1, 100%)

実施例93

5 H NMR (400 MHz, MeOH-d<sub>s</sub>) δ ppm 7.50-7.13 (m, 9H), 5.56 (s, 2H), 3.80-3.69 (m, 1H), 3.55 (s, 3H), 3.44-3.34 (m, 1H), 3.31-3.22 (m, 1H), 3.15-3.00 (m, 2H), 2.12-2.00 (m, 1H), 1.89-1.75 (m, 1H), 1.70-1.51 (m, 2H).

MS (ESI+) 464 (M++1, 100%)

実施例94

10 'H NMR (400 MHz, MeOH-d<sub>4</sub>) δ ppm 7.48-7.40 (m, 1H), 7.38-7.05 (m, 7H), 6.98-6.88 (m, 1H), 5.58 (s, 2H), 4.31 (s, 2H), 3.78-3.69 (m, 1H), 3.68-3.59 (m, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.49-3.36 (m, 1H), 3.05-2.95 (m, 1H), 2.13-2.00 (m, 1H), 1.82-1.70 (m, 1H), 1.69-1.52 (m, 2H)

MS (ES1+) 463 (M+1, 100%)

15

#### 実施例95

8-[(3R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-2-フェノ キシ-1,7-ジヒドロ-6E-プリン-6-オン 塩酸塩

20 実施例64と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例95の化合物を 合成した。

"H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>2</sub>) \$\delta\ pm 8.25 (br, 3H), 7.51-7.45 (m, 2H), 7.34-7.28 (m, 3H), 7.22-7.06 (m, 3H), 6.57 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.41 (d, J=17.2Hz, 1H), 5.35 (d, J=17.2Hz, 1H), 3.56-3.53 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.30-3.27 (m, 1H), 3.10-3.03 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 1H), 2.33 (s, 3H), 1.91-1.88 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 2H), 2.33 (s, 3H), 1.91-1.88 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 2H)

MS (ESI+) 445 (M+1, 18%) .

1H), 1.68-1.65 (m, 1H), 1.54-1.40 (m, 2H).

264

実施例95と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例96~105の化 合物を合成した。

実施例番号	R <sup>2</sup>	原料参考例番号
実施例96	но 😝 о	参考例114
実施例97	MeO O	参考例115
実施例98	EtO O	参考例116
実施例99	$\downarrow_{0} \bigcirc_{0}$	<del>参考例</del> 117
実施例100	O°O°	参考例118
実施例101	$\bigcirc$	参考例119
実施例102	F <sub>Y</sub> O <sub>O</sub> O	参考例120
実施例103	F <sub>3</sub> CO O	参考例121
実施例104	MeO F	参考例122
実施例105	$\mathcal{E}^{\circ}$	参考例123

5 MS (ESI+) 461 (M+1, 100%) .

## 実施例97

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>s</sub>) δ ppm 7.83 (br, 3H), 7.36 (t, J=7.9Hz, 1H), 7.26-7.05 (m, 3H), 6.92-6.84 (m, 3H), 6.55 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.41 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.34 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.77 (s, 3H), 3.54-3.51 (m, 1H), 3.44 (s, 3H), 3.23-3.17 (m, 1H), 3.04-2.97 (m, 2H), 2.80-2.74 (m, 1H), 2.33 (s, 3H), 1.90-1.84 (m, 1H), 1.69-1.60 (m, 1H), 1.51-1.40 (m, 2H).

MS (ESI+) 475 (M+1, 14%).

#### 実施例98

10

#### 20 実施例99

25 1.69-1.67 (m, 1H), 1.54-1.43 (m, 2H), 1.28 (d, J=5.8Hz, 6H).

MS (ESI+) 503 (M+1, 100%).

## 実施例100

30

'H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  ppm 8.34 (br, 3H), 7.35 (t, J=8.2Hz, 1H), 7.23-7.07 (m, 3H), 6.88-6.83 (m, 3H), 6.60 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.44 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.36 (d, J=16.9Hz, 1H), 4.83-4.81 (m, 1H), 3.59-3.56 (m, 1H), 3.45 (s,

#### 266

3HD, 3.32-3.30 (m, 1HD, 3.14-3.07 (m, 2H), 2.85-2.81 (m, 1H), 2.35 (s, 3H), 1.94-1.92 (m, 3H), 1.73-1.43 (m, 9H).

MS (ESI+) 529 (M+1, 100%) .

## 実施例101

5 'H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>p</sub>)  $\delta$  ppm 8.47 (br, 3H), 7.48-7.42 (m, 3H), 7.19-7.10 (m, 7H), 7.09-7.08 (m, 1H), 6.98-6.95 (m, 1H), 6.62 (d, J=7.6Hz, 1H), 5.46 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.37 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.71-3.60 (m, 1H), 3.44 (s, 3H), 3.36-3.23 (m, 1H), 3.19-3.06 (m, 2H), 2.88-2.79 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 1.95-1.87 (m, 1H), 1.79-1.69 (m, 1H), 1.64-1.53 (m, 1H), 1.49-1.38

10 (m, 1H).

MS (ESI+) 537 (M+1, 100%) .

#### 実施例102

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>1</sub>) δ ppm 8.10 (br, 3H), 7.57-7.52 (m, 1H), 7.23-7.07 (m, 6H), 6.56 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.38 (s, 2H), 3.61-3.56 (m, 1H), 3.47 (s, 15 3H), 3.28-3.27 (m, 2H), 3.08-3.01 (m, 2H), 2.81-2.79 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.67-1.65 (m, 1H), 1.53-1.46 (m, 2H).

MS (ESI+) 511 (M+1, 100%)

## 実施例103

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>p</sub>) δ ppm 8.32 (br, 3H), 7.62 (t, J=8.2Hz, 1H), 7.46<sup>1</sup>O 7.34 (m, 3H), 7.24-7.06 (m, 3H), 6.57 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.43 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.36 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.58-3.55 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.27-3.25 (m, 1H), 3.11-3.04 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.53-1.41 (m, 2H).

MS (ESI+) 529 (M<sup>4</sup>+1, 100%).

## 25 実施例104

30

'H NNR (300MHz, DMSO-d,) δ ppm 8.36 (br, 3H), 7.33-7.28 (m, 1H), 7.23-7.06 (m, 4H), 6.88-6.81 (m, 1H), 6.60 (d, J=7.0Hz, 1H), 5.42 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.34 (d, J=16.9Hz, 1H), 3.76 (s, 3H), 3.59-3.53 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.28-3.20 (m, 1H), 3.13-2.95 (m, 2H), 2.90-2.75 (m, 1H), 2.33 (s, 3H), 1.90-1.84 (m, 1H), 1.70-1.63 (m, 1H), 1.56-1.49 (m, 1H), 1.44-1.36 (m, 1H), 1.56-1.49 (m, 1H), 1.44-1.36 (m, 1H), 1.56-1.49 (m, 1H), 1.54-1.36 (m, 1H), 1.54-1

267

1H).

MS (ESI+) 493 (M+1, 100%) .

#### 実施例105

10

#### 実施例106

8-[(3R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)-1-メチル-2-フェノキシ-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン 塩酸塩

15 実施例64と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例106の化合物を合成した。

実施例64と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例107~108 の化合物を合成した。

	11.12 1101		
実施例番号	R <sup>2</sup>	原料参考例番号	
実施例107	MeO O	参考例125	
実施例108	F <sub>Y</sub> O <sub>O</sub> O	参考例126	

## 実施例107

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>o</sub>) δ ppm 8.18 (br, 3H), 7.60-7.57 (m, 1H), 7.41-7.36 (m, 1H), 7.25-7.22 (m, 1H), 6.93-6.86 (m, 3H), 6.71-6.68 (m, 1H), 5.40 (s, 2H), 3.79 (s, 3H), 3.52-3.49 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.32-3.30 (m, 1H), 3.11-3.03 (m, 2H), 2.86-2.82 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.75-1.71 (m, 1H), 1.59-1.46 (m, 2H).

MS (ESI+) 513 (M+1, 100%) .

## 10 実施例108

'H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>g</sub>) δ ppm 8.15 (br, 3H), 7.59-7.49 (m, 2H), 7.22-7.12 (m, 5H), 6.69-6.65 (m, 1H), 5.42 (d, J=17.9Hz, 1H), 5.37 (d, J=17.9Hz, 1H), 3.51-3.48 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.30-3.28 (m, 1H), 3.10-3.02 (m, 2H), 2.85-2.80 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.73-1.71 (m, 1H), 1.55-1.47 (m, 2H).

MS (ESI+) 549 (M+1, 100%) .

## 実施例109

8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロペンジル)-1-メチル-2-モルホ 20 リノ-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

8-[(3R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-1,7-ジヒドロ-6H-ブリン-6 (10 mg) にモルホリン (2 mL) を加え、封管中100℃で20時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後、トルエン (20 mL) を加え減圧留去することを3回繰り返した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー (シリカゲル,クロロホルム/メタノール = 8/1) で精製することによって、表題の化合物 (5 mg) を得た。

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.22-7.14 (m, 2H), 6.84-6.8 1 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.87-3.83 (m, 4H), 3.54 (s, 3H), 3. 10 46-3.45 (m, 1H), 3.31-3.30 (m, 1H), 3.23-3.20 (m, 4H), 2.97-2.93 (m, 2H), 2.76-2.68 (m, 1H), 1.80-1.74 (m, 3H), 1.26-1.24 (m, 1H). MS (ESI+) 458 (M+1.49%).

#### 実施例110

15 8-[(3f)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-フェニル-1,7-ジヒドロ-6H-ブリン-6-オン

8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-フェニル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン(250 mg)のエタノール溶液 (2.0 mL) に(R)-tert-3-プチルピペリジン-3-イルカルパメート(291 mg)、ジイソプロピルエチルアミン(0.304 mL)を加え、密栓して反応被を100℃で3時間撹拌した。エタノールを減圧留去し、残渣に水および炭酸カリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、クロロホルム/メタノー

ル = 20/1) で分離・精製し、中間体を得た。中間体をメタノール(1.0 mL)に溶 解し、4N塩酸/1、4-ジオキサン溶液 (4.3 mL) を加え、反応液を室温で4 時間撹拌した。反応液に水および炭酸カリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、酢 酸エチルで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過 5 後、ろ液を減圧濃縮することで、表題の化合物 (44.1 mg) を得た。

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCI.) δ ppm 7.59-7.54 (m. 2H), 7.52-7.47 (m. 3H), 7.47-7 .42 (m, 1H), 7, 27-7, 22 (m, 2H), 6, 92-6, 87 (m, 1H), 5, 61-5, 56 (m, 2H), 3, 6 0-3.55 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.33-3.28 (m, 1H), 2.97-2.92 (m, 1H), 2.90-2 .85 (m, 2H), 1.95-1.90 (m, 1H), 1.70-1.65 (m, 1H), 1.47-1.42 (m, 1H), 1.3 10 0-1.25 (m. 1H).

MS (ESI+) 449 (M+1, 100%)

## 実施例111

20

メチル 8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-6. 15 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-カルボキシレート

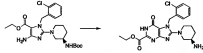
エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-1-(2-クロロペンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボキシレート(478 mg) の 1 , 4-ジオキサン溶液(2 mL)にシアノギ酸メチル(0.397 mL)及び4N塩酸/ 1. 4 - ジオキサン溶液 (10 mL) を加え、封管中25℃で3日間放置した後に、7 0℃で10時間加熱撹拌した。反応溶液を減圧濃縮し、残渣に飽和重曹水(50 mL)を 加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルム(50 m L)で3回抽出した。有機層を無 水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。残渣をカラムクロマト グラフィー(シリカゲル、クロロホルム/メタノール=100/1~8/1)で精製して表 25 題の化合物 (63 mg) を得た。

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.29-7.17 (m, 2H), 6.82 (d. J=5.9Hz, 1H), 5.56 (s, 2H), 4.03 (s, 3H), 3.80-3.76 (m, 1H), 3.34-3.41 ( m, 1H), 3.31-3.20 (m, 2H), 3.02-2.95 (m, 1H), 2.12-2.10 (m, 1H), 1.74-1.72 (m, 2H), 1.59-1.57 (m, 1H).

MS (ESI+) 417 (M++1, 100%) .

## 5 実施例112

エチル 8-[(3R)-3-アミノピペリジン-I-イル]-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-IH-ブリン-2-カルボキシレート



実施例111と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例112の化合 10 物を合成した。

 $^{1}H\ NMR(300MHz,\ CDC1,) \ \delta\ ppm\ 7.\ 40-7.\ 37\ (m,\ 1HD,\ 7.\ 25-7.\ 15\ (m,\ 2H),\ 6.\ 82\ (d,\ J=7.\ 3Hz,\ 1HD),\ 5.\ 57\ (s,\ 2H),\ 4.\ 47\ (dd,\ J=7.\ 1,\ 14.\ 3Hz,\ 2H),\ 3.\ 79-3.\ 74\ (m,\ 1HD),\ 3.\ 35-3.\ 19\ (m,\ 2H),\ 3.\ 14-2.\ 90\ (m,\ 2H),\ 2.\ 08-2.\ 06\ (m,\ 1HD),\ 1.\ 74-1.\ 61\ (m,\ 3H),\ 1.\ 44-1.\ 40\ (t,\ J=7.\ 0Hz,\ 3H).$ 

15 MS (BSI+) 431 (M++1, 100%) .

#### **実施例113**

20

8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)-2-フェ ノキシ-1, 7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

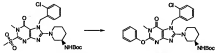
実施例111と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例113の化合物を合成した。

<sup>1</sup>H MMR(300MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.53-7.21 (m, 9H), 6.85-6.83 (m, 1H), 5.49 (s, 2H), 3.41-3.37 (m, 1H), 3.23-3.21 (m, 1H), 2.89-2.86 (m, 2H), 2.72-2.69

(m, 1H), 1.87-1.85 (m, 1H), 1.64-1.53 (m, 2H), 1.25-1.23 (m, 1H).
MS (RSI+) 451 (M<sup>4</sup>+1. 100%).

#### 参考例31

5 tert-ブチル ((3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-フェノキシ-6 .7-ジヒドロ-IH-ブリン-8-イル1ピベリジン-3-イルトカルパメート



フェノール(1.45 g)のテトラヒドロフラン溶液(40 mL)に60%含量の水素化ナトリウム(0.56 g)を加えて、25℃で1時間撹拌した。この反応溶液にtert-ブチ10 ル {(3R)-1-[7-(2-クロロペンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-8-イル]ピペリジン-3-イル}カルパメート(3.85 g)のテトラヒドロフラン溶液(10 mL)を滴下して25℃で3時間撹拌した。反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液(50 mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去した後にクロロホルム(50 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ15 過後、ろ液を減圧避縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/1)で精製して、表題の目的物(4.30 g)を得た。

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>) & ppm 7.43-7.38 (m, 3H), 7.28-7.15 (m 5H), 6.76 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.63 (s, 3H), 3.39-3.34 (m, 1H), 3.00-2.93 (m, 3H), 1.71-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 565 (M++1, 100%) .

参考例31と同様の方法で、参考例32~39、参考例57、参考例59~66 25 、および参考例80~112の化合物を合成した。

参考例番号	R <sup>2</sup>	参考例番号	R <sup>2</sup>
参考例 8 5	MeOOO	参考例 9 6	$\triangle_0 \bigcirc_0$
参考例86	MeO	参考例 9 7	
参考例 8 7	(°C)°	参考例 9 8	F <sub>Y</sub> O <sub>Y</sub> O
参考例 8 8	F <sub>3</sub> CO 0	参考例99	F O O
参考例89	EtO O	参考例100	F <sub>3</sub> C_O
参考例 9 0	HO TO		F
参考例 9 1	Y°\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	参考例101	FF O
<b>参考例</b> 92	$\sim$ $\circ$ $\circ$ $\circ$	参考例102	F
参考例 9 3	$\sim$	参考例103	$\sqrt{\frac{1}{2}}$
参考例 9 4		参考例104	но
参考例 9 5		参考例105	MeO O O

参考例番号	R <sup>2</sup>	参考例番号	R <sup>2</sup>
参考例106	MeO	参考例109	Eto
参考例107	но	参考例110	но
参考例108	·s · o	参考例111	F.O.O
	02	参考例112	MeO

#### 参考例32

'H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>) & ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.24-7.15 (m 2H), 6.80-6. 
74 (m, 3H), 6.66-6.63 (m, 1H), 6.00 (s, 2H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.1Hz, 1H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.73-3.71 (m, 1H), 3.60 (s, 3H), 3. 
40-3.35 (m, 1H), 3.01-2.94 (m, 3H), 1.66-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H). 
MS (ESI+) 609 (M+1, 100%)

## 参考例33

10 'H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 8.55-8.52 (m, 2H), 7.68-7.65 (m, 1H), 7.42-7
.36 (m, 2H), 7.22-7.16 (m, 2H), 6.77 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.59 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.50 (d, J=16.9Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.65 (s, 3H), 3.41-3.38 (m, 1H), 3.06-2.93 (m, 3H), 1.73-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

#### 15 参考例34

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.34 (m, 3H), 7.22-7.01 (m, 9H), 6.76 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.60 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.50 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.77-4.75 (m, 1H), 3.76-3.74 (m, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.04-2.95 (m, 3H), 1.72-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

#### 20 参考例35

# 276

<sup>1</sup>H NMR(400MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.41–7.36 (m, 3H), 7.20–7.17 (m, 4H), 6.75 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.57–5.52 (m, 2H), 4.83–4.78 (m, 1H), 3.77–3.72 (m, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.38 (dd, J=3.4, 12.6Hz, 1H), 3.06–2.95 (m, 3H), 1.75–1.45 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

5 MS (ESI+) 599 (M++1, 66%) .

参考例36

'H NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppn 7.40 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.21-7.17 (m, 4H), 7.1 4-7.09 (m, 2H), 6.75 (d, J=7.4Hz, 1H), 5.59-5.54 (m, 2H), 4.83-4.78 (m, 1H), 3.77-3.72 (m, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.37 (dd, J=3.4, 12.4Hz, 1H), 3.04-2.9 10 5 (m, 3H), 1.75-1.45 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 583 (M++1, 67%) .

参考例 5 7

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.96-7.94 (m, 1H), 7.86 (s, 1H), 7.52-7.39 (m 3H), 7.22-7.16 (m, 2H), 6.76 (d, J=7.0Hz, 1H), 5.59 (d, J=16.9Hz, 1H), 5

15 .50 (d, J=16.9Hz, 1H), 4.76-4.74 (m, 1H), 3.92 (s, 3H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.64 (s, 3H), 3.40-3.35 (m, 1H), 3.03-2.92 (m, 3H), 1.75-1.41 (m, 4H), 1.40 (s. 9H).

参考例 5 9

MS (ESI+) 637 (M++1, 96%) .

20 参考例60

MS (ESI+) 649 (M+1, 92%) .

参考例61

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDC1<sub>1</sub>) δ ppm 7.44-7.17 (m, 7H), 6.80-6.77 (m, 1H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.1Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.64 (a, 2H), 3.40 (a, 2H), 3.65 (a, 2H

25 , 1H), 3.64 (s, 3H), 3.40-3.35 (m, 1H), 3.00-2.94 (m, 3H), 1.71-1.60 (m, 4 H), 1.40 (s, 9H).

参考例62

'H NMR (300 MHz, CDC1,) ô ppm 7.59-7.51 (m, 4H), 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7 .16 (m, 2H), 6.76 (d, J=9.0Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.

30 1Hz, 1H), 4.72-4.70 (m, 1H), 3.73-3.71 (m, 1H), 3.63 (s, 3H), 3.42-3.38 (

m, 1H), 3.06-2.93 (m, 3H), 1.73-1.48 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

## 参考例63

'H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>) õppm 7.42-7.33 (m, 2H), 7.22-7.15 (m, 2H), 7.05-6 .96 (m, 3H), 6.75 (d, J=7.9Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.

5 OHz, 1H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.41-3.36 (n, 1H), 3.01-2.94 (m, 3H), 1.74-1.61 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

## 参考例64

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.42–7.39 (m, 1H), 7.32–7.15 (m, 3H), 6.84–6.75 (m, 4H), 5.59 (d, J=16.8Hz, 1H), 5.49 (d, J=16.8Hz, 1H), 4.76–4.74 (m, 1H), 3.81 (s, 3H), 3.74–3.72 (m, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.39–3.34 (m, 1H), 3.02–2.94 (m, 3H), 1.71–1.58 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

## 参考例65

10

15

# 参考例66

'H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.30-7.15 (m, 3H), 6.80-6 .71 (m, 4H), 5.59 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.49 (d, J=16.9Hz, 1H), 4.73-4.71 (m, 20 1H), 3.87-3.83 (m, 4H), 3.73-3.71 (m, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.38-3.35 (m, 1H), 3.19-3.16 (m, 4H), 2.99-2.93 (m, 3H), 1.74-1.46 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

# 参考例80

参考例81

25 MS (ESI+) 595 (M+1, 92%) .

# 参考例82

MS (ESI+) 633 (M++1, 75%) .

MS (ESI+) 595 (M++1, 100%) .

# 参考例83

MS (ESI+) 625 (M++1, 85%).

30 参考例84

278

```
MS (ESI+) 639 (M+1, 85%) .
    参考例 8 5
    MS (ESI+) 623 (M+1, 80%) .
    参考例86
5 MS (ESI+) 623 (M++1, 60%) .
    参考例87
    MS (ESI+) 623 (M++1, 100%) .
    参考例88
    MS (ESI+) 649 (M+1, 53%) .
10 参考例89
    MS (ESI+) 609 (M++1, 100%) .
    参考例90
    MS (ESI+) 581 (M+1, 75%) .
    参考例91
15 MS (ESI+) 623 (M++1, 90%) .
    参考例92
    MS (ESI+) 623 (M+1, 76%) .
    参考例 9 3
    MS (ESI+) 637 (M++1, 90%) .
```

20 参考例 9 4

MS (ESI+) 637 (M+1, 100%) .

参考例 9 5

MS (ESI+) 635 (M++1, 71%) .

参考例96

25 H NMR (300MHz, CDCI<sub>2</sub>) δ ppm 7.42-7.38 (m. 1H), 7.32-7.15 (m. 3H), 6.96-6.75 (m, 4H), 5.59 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.74-3.72 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.38-3.35 (m, 1H), 3.02-2.98 (m, 3E). 1.78-1.41 (m, 4H), 1.40 (s, 9H), 0.79-0.78 (m, 4H). MS (ESI+) 621 (M+1, 82%) .

30 参考例 9 7

MS (ESI+) 635 (M+1, 87%) . 参考例 9 8 MS (ESI+) 631 (M++1, 87%) . 参考例99 5 MS (ESI+) 645 (M+1, 100%) . 参考例100 MS (ESI+) 663 (M++1, 100%) . 参考例101 MS (ESI+) 681 (M++1, 100%) . 10 参考例102 MS (ESI+) 659 (M++1, 100%) . 参考例103 MS (ESI+) 657 (M++1, 87%) . 参考例104 15 MS (ESI+) 639 (M++1, 58%) . 参考例105 MS (ESI+) 653 (M++1, 80%) . 参考例106 MS (ESI+) 653 (M++1, 80%) . 20 参考例107 MS (ESI+) 595 (M++1, 76%) . 参考例108 MS (ESI+) 643 (M++1, 40%) . 参考例109 25 MS (ESI+) 707 (M+1, 100%) . 参考例110 MS (ESI+) 609 (M+1, 75%) . 参考例 1 1 1

MS (ESI+) 631 (M++1, 90%) .

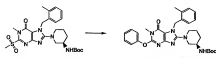
30 参考例112

280

MS (ESI+) 679 (M++1, 100%) .

## 参考例113

tert-ブチル ((3R)-1-[7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-フェノキシ-6 5 ,7-ジヒドロ-1H-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル] カルバメート



参考例31と同様の方法で、対応する参考例の化合物から参考例113の化合物 を合成した。

MS (ESI+) 545 (M++1, 88%) .

10

参考例 113 と同様の方法で、対応する参考例の化合物から参考例  $114\sim12$  3 の化合物を合成した。

参考例番号	R <sup>2</sup>	参考例番号	R <sup>2</sup>
参考例114	но 🌎 о	参考例119	0°0°
参考例115	MeO O	参考例120	F_0 0
参考例116	EtO O	参考例121	F <sub>3</sub> CO 0
参考例117 ·	$\nearrow^{\circ}\bigcirc^{\circ}$	参考例122	MeO F
参考例118	a. O.	参考例123	$\mathbb{O}^{\circ}$

参考例114

MS (ESI+) 561 (M++1, 81%) .

5 参考例115

MS (ESI+) 575 (M++1, 100%) .

参考例116

MS (ESI+) 589 (M++1, 100%) .

参考例117

10 MS (ESI+) 603 (M++1, 100%) . .

参考例118

MS (ESI+) 629 (M+1, 100%) .

参考例119

MS (ESI+) 637 (M++1, 70%) .

15 参考例120

282

MS (BSI+) 611 (M++1, 100%) .

参考例121

MS (ESI+) 629 (M++1, 100%) .

参考例122

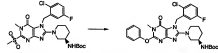
5 MS (ESI+) 593 (M++1, 100%) .

参考例123

MS (ESI+) 589 (M++1, 100%) .

# 参考例124

10 tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-IE-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル| カルパメート



参考例31と同様の方法で、対応する参考例の化合物から参考例124の化合物 を合成した。

15 MS (ESI+) 583 (M++1, 54%) .

参考例31と同様の方法で、対応する参考例の化合物から参考例125~126 の化合物を合成した。

参考例125

参考例126

MS (ESI+) 613 (M++1, 100%) .

5 参考例126

MS (ESI+) 649 (M++1, 100%) .

# 参考例40

10

15

tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-2-(3-メトキシフェニル)-1-メチル-6-オキソ-6.7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル] ピペリジン-3-イル}カルバメート

tert-ブチル((3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1B-ブリン-8-イル] ピペリジン-3-イル) カルパメート(110 mg) のテトラヒドロフラン溶液(10 mL) に3-メトキシフェニルマグネシウムブロミドの1 Mテトラヒドロフラン溶液(0.79 mL)を0℃で加えて30分間撹拌し、さらに25℃に昇温して3時間撹拌した。再び3-メトキシフェニルマグネシウムブロミドの1 Mテトラヒドロフラン溶液(1.58 mL)を0℃で加えて30分間撹拌し、その後25℃に昇温して3時間撹拌した。この反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液(50

mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去した後にクロロホルム(30 mL)で3 回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。 得られた残渣を分取薄層クロマトグラフィー (シリカゲル, クロロホルム/メタノール=30/1) で精製して、表題の目的物 (118 mg) を得た。

5 H NMR (300 MHz, CDC1,) δ ppm 7.41-7.34 (m, 2H), 7.21-7.18 (m, 2H), 7.11-7 .01 (m 3H), 6.84-6.82 (m, 1H), 5.66 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.86-4.84 (m, 1H), 3.82 (s, 3H), 3.74-3.72 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.47 (-3.43 (m, 1H), 3.10-3.03 (m, 3H), 2.07-2.05 (m, 1H), 1.75-1.43 (m, 3H), 1.42 (s, 9H).

10 MS (ESI+) 579 (M++1, 19%) .

## 参考例41

15

20

25

(92.6 mg) を得た。

エチル [8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ] ピペリジン-1-イル}-7-( 2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-IH-プリン-1-イル] アセ テート

[8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル}-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-1-イル]酢酸 (179 mg)のN, Nージメチルホルムアミド溶液(3.0 mL)にエタノール(0.083 mL)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(169 mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (119 mg)、トリエチルアミン(0.122 mL)を加え、反応液を一晩撹拌した。反応液に水および炭酸水素ナトリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=5/1~1/1) で分離・精製し、表題の目的物

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.44-7.39 (m, 3H), 7.26-7.16 (m, 5H), 6.83-6

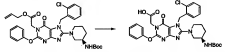
.78 (m, 1H), 5.55-5.50 (m, 2H), 4.96 (s, 2H), 4.84-4.79 (m, 1H), 4.22 (q, J=7.1Hz, 2H), 3.77-3.72 (m, 1H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.05-3.00 (m, 3H), 1.76-1.50 (m, 4H), 1.40 (s, 9H), 1.26 (t, J=7.1Hz, 3H).

MS (ESI+) 637 (M++1, 73%) .

#### 参考例42

, 5

[8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-IH-ブリン-1-イル]酢酸



10 アリル [8-{(3R)-3-[(lert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル)-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-IH-ブリン-1-イル]アセテート(330 mg)のテトラヒドロフラン溶液(5.0 mL)に、0℃でテトラキストリフェニルホスフィノバラジウム(18 mg)、モルホリン(0.0532 mL)を加え、反応被を0℃で1時間撹拌した。反応被に水およびクエン酸を加え、溶液を弱酸性とし、ク15 ロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得5れた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール=100/1~100/3)で分離・精製し、表題の目的物(372 mg)を得た。

'H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) & ppm 7.42-7.37 (m, 3H), 7.26-7.16 (m, 5H), 6.79 (
20 d, J=6.7Hz, IH), 5.53-5.48 (m, 2H), 4.99 (s, 2H), 4.84-4.79 (m, 1H), 3.77-3

.72 (m, 1H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.02-2.97 (m, 3H), 1.74-1.50 (m, 4H), 1.39 (s. 9H).

MS (ESI+) 609 (M++1, 70%) .

#### 25 参考例43

8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロロペンジル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-プリン-2-カルボン酸

286

メチル 8-((3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル)-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1B-プリン-2-カルボキシレート (98 mg) のメタノール (6 mL) 及びテトラヒドロフラン (4 mL) 溶液に1 N水酸化ナトリウム水溶液 (0.379 mL) をゆっくり滴下して、25℃で終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去した後に、10%クエン酸水溶液 (50 mL) を加えクロロホルム(50 mL)で2回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮して、表題の目的物 (98 mg) を得た。

MS (ESI+) 503 (M+1, 28%) .

10

#### 参考例44

tert-ブチル ((38)-1-{7-(2-クロロベンジル)-2-シアノ-6-オキソ-1-[2-オキソ-2-(ピリジン-2-イルアミノ)エチル]-6,7-ジヒドロ-1B-プリン-8-イル}ピペリジン-3-イル)カルパメート

15

20

[8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル)-7-(2-クロロペンジル)-2-シアノ-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-ブリン-1-イル) 酢酸 (47.8 mg) のN, Nージメチルホルムアミド溶液(1.0 mL)に2-アミノピリジン(16.6 mg)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(33.8 mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (23.8mg)、トリエチルアミン(0.0244 mL)を加え、反応液を一晩撹拌した。反応液に水および炭酸水素ナトリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/酢酸エチル=1/2) で分離・精製し、表題の目的物 (

4.9 mg) を得た。

<sup>1</sup> H NMR (400 MHz, CDCl.) δ ppm 8.98 (br. 1H), 8.26 (d. I=0.9Hz, 1H), 7.73-7 .68 (m. 2H), 7.38 (d. J=7.8Hz, 1H), 7.24-7.19 (m. 2H), 7.10-7.05 (m. 1H), 6.78 (d. J=7.0 Hz, 1H), 5.62-5.57 (m. 2H), 5.07 (s. 2H), 4.78-4.73 (m. 1H) , 3.80-3.75 (m, 1H), 3.57-3.52 (m, 1H), 3.28-3.23 (m, 1H), 3.12-3.07 (m, 2 H), 2.04-1.50 (m, 4H), 1.41 (s, 9H).

MS (ESI+) 618 (M+1, 37%) .

# 参考例45

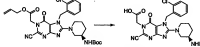
, 5

10

20

g) を得た。

[8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロ ロベンジル)-2-シアノ-6-オキソ-6、7-ジヒドロ-IH-プリン-1-イル]酢酸



アリル [8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ] ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロロベンジル)-2-シアノ-6-オキソ-6、7-ジトドロ-1月-プリン-1-イル]アヤテ 15 ート(166 mg)のテトラヒドロフラン溶液(1.4 mL)に、0℃でテトラキストリフェ ニルホスフィノパラジウム(18 mg)、モルホリン(0.0532 mL)を加え、反応被を0 ℃で1時間撹拌した。反応液に水およびクエン酸を加え、溶液を弱酸性とし、クロ ロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ渦谷 、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、 クロロホルム/メタノール=100/1~100/3) で分離・精製し、表類の目的物(145 m

<sup>1</sup> H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.44-7.39 (m, 1H), 7.25-7.20 (m, 2H), 6.81-6 .76 (m, 1H), 5.59-5.54 (m, 2H), 5.00 (s, 2H), 4.78-4.73 (m. 1H). 3.78-3.73 (m. 1H), 3.42-3.37 (m. 1H), 3.04-2.97 (m. 3H), 1.81-1.56 (m. 4H), 1.40 (s 25 . 9H).

MS (ESI+) 542 (M+1. 53%) .

#### 参考例46

tert-ブチル {(3R)-1-[2-ベンゾイル-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1B-プリン-8-イル] ピベリジン-3-イル}カルバメート

- 5 マンデロニトリル(286 mg)のN, Nージメチルホルムアミド溶液 (15 mL) に6 0%含量の水素化ナトリウム (64 mg) を加えて、80℃で1時間撹拌した。この反応 溶液を25℃に冷却してtert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-( メチルスルホニル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル }カルパメート(220 mg)のN, Nージメチルホルムアミド溶液 (5 mL) を滴下し
- 10 て80℃で2時間加熱複雑した。反応溶液に飽和重曹水(50 mL)を加え、クロロホルム(30 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残益をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル, ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/1) で精製して、表題の目的物 (33 mg) を得た。
  <sup>1</sup> H NMR (300 ME2, CDCI.) ♂pom 8.03~8.00 (m. 27D, 7.71-7.42 (m. 4FD, 7.26~7
- 15 .23 (m, 2H), 6.86-6.84 (m, 1H), 5.65-5.55 (m, 2H), 5.14-5.12 (m, 1H), 3.6 9-3.67 (m, 1H), 3.51 (s, 3H), 3.46-3.39 (m, 1H), 3.17-3.05 (m, 3H), 1.83-1 .42 (m, 4H), 1.41 (s, 9H).

MS (ESI+) 577 (M+1, 35%) .

# 20 参考例47

tert-ブチル {(3R)-1-[?-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(2-ナフチルスルホニル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-IE-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル) カルパメート

tert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(2-ナフチルチオ)-6-

オキソー6、7ージヒドローIH-プリンー8ーイル] ピペリジン-3ーイル) カルバメート (170 mg )の酢酸(10 mL) およびメタノール溶液(2 mL)に氷冷下、タングステン酸ナ トリウム (114 mg) の水溶液 (1 mL) を加え、さらに30%過酸化水素水溶液 (0.3 99 mL)をゆっくり滴下して、30分後25℃に昇温して6時間撹拌した。反応溶液 を減圧留去し、トルエン(30 mL)を加え、減圧留去することを3回繰り返した。 飽和重曹水(30 mL)を加え、クロロホルム(30 mL)で2回抽出した。有機層を無 水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラム クロマトグラフィー (シリカゲル, ヘキサン/酢酸エチル=5/1~1/1) で精製して 、表題の目的物 (37 mg) を得た。

10 MS (ESI+) 663 (M++1, 24%) .

### 参考例48

15

20

tert-ブチル {(3R)-1-「7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(2-ナフチルチオ)-6-オ キソー6. 7-ジヒドロー1日-プリンー8ーイル] ピペリジン-3-イル カルバメート

2-ナフチルチオール(400 mg)のテトラヒドロフラン溶液 (20 mL) に60%含量 の水素化ナトリウム (80 mg) を加えて、25℃で1時間撹拌した。この反応溶液にt ert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1月-プリン-8-イル1ピペリジン-3-イルトカルバメート (275 mg )のテトラヒドロフラン溶液(10 mL)を滴下して25℃で3時間撹拌した。反応溶 液に10%炭酸カリウム水溶液(50 mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去した 後にクロロホルム(30 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し 、ろ渦後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリ カゲル、クロロホルム/メタノール=100/1~20/1) で結製して、表題の目的物(26) 25 5 mg) を得た。

MS (ESI+) 631 (M++1, 77%) .

### 参考例49

tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-2-シアノ-1-メチル-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル] ピベリジン-3-イルトカルバメート

5 4,5-ジクロロ-1,2,3-ジチアゾリウムクロリド(663 mg)のジクロロメタン溶液 (1 0 mL) にエチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペ リジン-1-イル}-1-(2-クロロベンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボニル)アミノ]ピペ リジン-1-イル}-1-(2-クロロベンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボキシレート(304 mg) のジクロロメタン溶液 (10 mL) を加え、ピリジン (0.512 mL) のジクロロメタン溶液 (2 mL) を摘下して、25℃で6時間撹拌した。この反応溶液にテト ラヒドロフラン(20 mL)を加えてセライトろ過し、ろ液を減圧濃縮した。反応混合物のテトラヒドロフラン溶液(20 mL) を0℃に冷却して2Nメチルアミン/テトラヒドロフラン溶液(15 mL)をゆっくり滴下し、徐々に25℃に昇温して終夜撹拌した。テトラヒドロフランを減圧留去した後に反応溶液に10%炭酸カリウム水溶液(50 mL)を加え、クロロホルム(40 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウ15 ムで乾燥し、ろ渦後、ろ液を減圧沸縮した。得られた飛液をカラムクロマトグラフ

ムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル, ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/1) で精製して、表題の目的物 (199 mg) を得た。

#### 参考例 5 0

20

5 tert-ブチル ((3R)-1-[2-アセチル-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-IH-ブリン-8-イル] ピペリジン-3-イル) カルバメート

メチルマグネシウムプロミド/3Mテトラヒドロフラン溶液(0.088 mL)のテト ラヒドロフラン溶液(5 mL)を-78℃に冷却して、臭化銅 (6 mg) 、tert-プチルジ メチルシリルクロリド (29 mg) 、及びtert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジ ル)-2-シアノ-1-メチル-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル] ピペリジン-3-イル カルバメート(44 mg)のテトラヒドロフラン溶液(10 mL)を加えて1時間撹 拌し、3時間かけて徐々に25℃に昇温し撹拌した。さらに反応溶液を0℃に冷却し てメチルマグネシウムプロミド/3Mテトラヒドロフラン溶液(0.750 mL)を滴下 して30分間撹拌し、その後25℃に昇温して5時間撹拌した。この反応溶液に飽和塩 化アンモニウム水溶液(50 mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去した後に 酢酸エチル(100 mL)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ渦後 、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣を分取薄層クロマトグラフィー (シリカゲル , ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製して、表題の目的物 (12 mg) を得た。 <sup>1</sup> H NMR (300 MHz, CDC1,) δ ppm 7.43-7.40 (m, 1H), 7.24-7.16 (m 2H), 6.75 (d 15 , J=7.1Hz, 1H), 5.68 (d, J=16.8Hz, 1H), 5.57 (d, J=16.8Hz, 1H), 4.71-4.69 (m, 1H), 3.78-3.76 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.52-3.47 (m, 1H), 3.15-3.00 (m , 3H), 2.77 (s, 3H), 1.79-1.48 (m, 4H), 1.42 (s, 9H).

MS (ESI+) 515 (M++1, 17%) .

#### 20 参考例 5 1

10

tert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルチオ)-6-オキ ソー6、7-ヒジドロー1日-プリン-8-イル] ピペリジン-3-イル} カルバメート

窒素雰囲気下、エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ

]ピペリジン-1-イル}-1-(2-クロロベンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボキシレー ト(3.64 g)のピリジン溶液 (30 mL) にメチルイソチオシアネート (1.11 g) を 加えて、125℃で6時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却して炭酸カリウム (2. 10 g) を加えて、再び125℃に昇温して6時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却 .5 してろ過し、ろ液にトルエン (30 mL) を加えて減圧濃縮する操作を4回繰り返 した。反応混合物のテトラヒドロフラン溶液 (30 mL) に炭酸カリウム (2.10 g )を加え、0℃に冷却してヨウ化メチル (0.948 mL)を滴下してから25℃に昇温 して4時間撹拌した。反応溶液にトルエン (50 mL) を加えて減圧濃縮する操作を 4回繰り返した。反応混合物に水(100 mL)を加え、クロロホルム(100 mL)で3 10 回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した 。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル =5/1~1/1) で精製して、表題の目的物 (4.20 g) を得た。 <sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>x</sub>) δ ppm 7.41-7.38 (m, 1H), 7.23-7.14 (m, 2H), 6.75 ( d, J=7.1Hz, 1H), 5.60 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.50 (d, J=17.1Hz, 1H), 4.78-4.76 15 (m, 1H), 3.77-3.75 (m, 1H), 3.53 (s, 3H), 3.47-3.41 (m, 1H), 3.06-3.00 ( m. 3H), 2.67 (s, 3H), 1.72-1.44 (m, 4H), 1.42 (s, 9H).

#### 参考例128

MS (ESI+) 519 (M++1, 100%) .

20 tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-2-(メチルチオ)-6-オキ ソ-6, 7-ヒジドロ-IH-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル| カルパメート

参考例51と同様の方法で、参考例128の化合物を合成した。 MS (BSI+) 499 (M\*+1, 86%)

# 参考例129

25

tert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)-1-メチル-2-(メチルチ

オ)-6-オキソ-6, 7-ヒジドロ-1H-ブリン-8-イル] ピペリジン-3-イル}カルバメート

参考例51と同様の方法で、参考例129の化合物を合成した。

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.35 (dd, J=5.0, 8.8Hz, 1H), 6.92 (dt, J=3.0, 8.4Hz, 1H), 6.50-6.47 (m, 1H), 5.54-5.43 (m, 2H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.79-3.71 (m, 1H), 3.52 (s, 3H), 3.45 (dd, J=3.3, 12.2Hz, 1H), 3.15-3.14 (m, 1H), 3.03-2.95 (m, 2H), 2.68 (s, 3H), 1.83-1.57 (m, 3H), 1.55-1.53 (m, 1H), 1.41 (s, 9H).

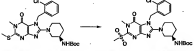
MS (ESI+) 537 (M++1, 88%) .

10

20

### 参考例 5 2

tert-butyl {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-IH-プリン-8-イル] ピベリジン-3-イルトカルパメート



15 参考例47と同様の方法で、参考例52の化合物を合成した。

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.44-7.41 (m, 1H), 7.26-7.18 (m, 2H), 6.75 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.66 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.69-4.67 (m, 1H), 3.89 (s, 3H), 3.77-3.75 (m, 1H), 3.56 (s, 3H), 3.50-3.48 (m, 1H), 3.18-3.16 (m, 1H), 3.07-2.97 (m, 2H), 1.84-1.66 (m, 3H), 1.52-1.48 (m, 1H), 1.42 (s, 9H).

MS (ESI+) 551 (M+1, 100%) .

# 参考例130

tert-butyl {(3R)-1-[7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-

オキソー6, 7-ジヒドロー1世プリンー8-イル] ピペリジンー3-イル} カルバメート

参考例47と同様の方法で、参考例130の化合物を合成した。 MS (ESI+) 531 (M\*+1, 66%).

# 参考例131

5

10

15

tert-butyl {(3R)-1-[7-(2-クロロ-6-フルオロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスル ホニル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1B-プリン-8-イル] ピベリジン-3-イル] カルパメ ート

参考例47と同様の方法で、参考例131の化合物を合成した。

'H NMR (400MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7. 38 (dd, J=5.0, 8.8Hz, 1H), 6.96 (dt, J=3.6, 6 .6Hz, 1H), 6.49-6.47 (m, 1H), 5.60-5.48 (m, 2H), 4.69-4.67 (m, 1H), 3.89 (s, 3H), 3.79-3.74 (m, 1H), 3.56 (s, 3H), 3.54-3.52 (m, 1H), 3.25-3.20 (m, 1H), 3.25-3.

1HD, 3.07-2.93 (m, 2H), 1.88-1.85 (m, 1H), 1.76-1.74 (m, 2H), 1.57-1.54 (m, 1H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 569 (M+1, 37%) .

### 参考例53

20 tert-ブチル {(3ト)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-(フェニルス ルホニル)-6,7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル] ピベリジン-3-イル| カルパメート

参考例47と同様の方法で、参考例53の化合物を合成した。

'H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$  ppm 8.06-8.03 (m, 2H), 7.77-7.72 (m, 1H), 7.65-7
.59 (m, 2H), 7.41 (d, J=6.4Hz, 1H), 7.24-7.16 (m, 2H), 6.68 (d, J=7.5Hz, 1

H), 5.64 (d, J=16.8Hz, 1H), 5.53 (d, J=16.8Hz, 1H), 4.67-4.65 (m, 1H), 4.0

4 (s, 3H), 3.71-3.69 (m, 1H), 3.41-3.38 (m, 1H), 3.02-2.94 (m, 3H), 1.76-1
.43 (m, 4H), 1.39 (s, 9H).

### 参考例54

10 tert-ブチル{(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-(フェニルチオ )-6, 7-ジヒドロ-IH-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル} カルバメート

チオフェノール(275 mg)のテトラヒドロフラン溶液(20 mL)に60%含量の水素化ナトリウム(80 mg)を加えて、25℃で1時間撹拌した。この反応溶液にtert-ブ15 チル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6,7-ジヒドローIH-ブリン-8-イル]ピベリジン-3-イル|カルパメート(3.85 g)のテトラヒドロフラン溶液(10 mL)を滴下して25℃で3時間撹拌した。反応溶液に10%炭酸カリウム水溶液(50 mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去した後にクロロホルム(30 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過20 後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール=100/1~20/1)で精製して、表題の目的物(262 mg)を得た。

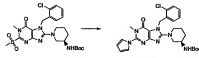
<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.64-7.64 (m, 2H), 7.46-7.38 (m, 4H), 7.23-7 .12 (m, 2H), 6.69 (d, J=6.0Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.

1Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.71-3.69 (m, 1H), 3.66 (s, 3H), 3.36-3.32 (m, 1H), 3.01-2.97 (m, 3H), 1.70-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 581 (M\*+1, 283)

# 5 参考例 5 5

tert-ブチル [(3R)-I-[7-(2-クロロベンジル)-I-メチル-6-オキソ-2-(IH-ピロール-I-イル)-6, 7-ジヒドロ-IH-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル} カルパメート



ピロール(67 mg)のテトラヒドロフラン溶液(5 mL)に60%含量の水素化ナトリ

D ム (32 mg)を加えて、60℃で1時間撹拌した。この反応溶液を25℃に冷却してt
eri-ブチル {(3R)-i-[7-(2-クロロペンジル)-i-メチル-2-(メチルスルホニル)-6オキソ-6、7-ジヒドロ-IE-ブリン-8-イル]ピペリジン-3-イル}カルパメート(110 mg)のテトラヒドロフラン溶液(2 mL)を滴下して25℃で4時間撹拌した。反応溶液
に飽和塩化アンモニウム水溶液(50 mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去

した後にクロロホルム(50 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾
燥し、る過後、ろ液を減圧適縮した。得られた残液をカラムクロマトグラフィー(
シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=5/1~1/2)で精製して、表類の目的物(89 mg)

MS (ESI+) 538 (M++1, 100%) .

# 25

#### 参考例56

) を得た。

tert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-(2-オキソピ

ロリジン-1-イル)-6, 7-ジヒドロ-1E-プリン-8-イル] ピペリジン-3-イル} カルバメ ート

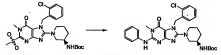
参考例55と同様の方法で、参考例56の化合物を合成した。

5 <sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7.17 (m, 2H), 6.81-6 .78 (m, 1H), 5.63 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.52 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.78-3.76 (m, 1H), 3.53 (s, 3H), 3.46-3.42 (m, 1H), 3.08-3.00 (m, 3 H), 2.61-2.56 (m, 2H), 2.30-2.17 (m, 2H), 1.75-1.42 (m, 6H), 1.41 (s, 9H). MS (ESI+) 556 (M<sup>4</sup>+1, 19%).

# 参考例132

10 .

tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-2-フェニルアミノ-1-メチル-6-オギ ソ-6, 7-ジヒドロ-1H-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル} カルパメート



15 参考例55と同様の方法で、参考例132の化合物を合成した。 MS(ESI+)564(M\*+1,73%).

# 参考例 5 8

3-{[8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ] ピベリジン-1-イル)-7-(2-ク 20 ロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イル]オキシ) 安息 香酸

参考例43と同様の方法で、参考例58の化合物を合成した。 MS (BSI+) 609 (M\*+1,56%).

#### 5 参考例133

4-{[8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロロペンジル)-1-メチル-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IB-プリン-2-イル]オキシ} 安息 香酸

10 参考例43と同様の方法で、参考例133の化合物を合成した。 MS (ESI+) 609 (M\*+1,75%).

#### 参考例67

アリル [8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルポニル)アミノ] ピペリジン-1-イル}-7-( 15 2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-フェノキシ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-1-イル] アセテート

参考例31と同様の方法で、参考例67の化合物を合成した。

'H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.41-7.37 (m, 3H), 7.26-7.17 (m, 5H), 6.78 (
0 d, J=7.0, 1H), 5.88-5.85 (m, 1H), 5.55-5.46 (m, 2H), 5.33-5.21 (m, 2H), 5.
00 (s, 2H), 4.79-4.59 (m, 1H), 4.68-4.11 (m, 2H), 3.76-3.68 (m, 1H), 3.37

(dd, J=3.2, 12.5 Hz, 1H), 3.05-2.96 (m, 3H), 1.75-1.50 (m, 4H), 1.40 (s, 9 H).

MS (ESI+) 649 (M++1, 30%) .

# 5 参考例 68

アリル [8-((3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ] ピベリジン-i-イル)-7-( 2-クロロベンジル)-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-IE-プリン-i-イル] アセテート

10 参考例47と同様の方法で、参考例68の化合物を合成した。

2-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-3-(2-クロロ-5-フルオロペンジル)-5-メチルー6,7-ジヒドロピラゾロ <math>[1,5-a]ピラジン-4(5H)-オン(380  $m_0$ )のメタノールー水 混合懸濁液(25 mL)にオキソン(4.65 g、アルドリッチ)を加え室温で一晩激しく 撹拌した。反応液に飽和重曹水を加えて中性とし、減圧濃縮した残渣に水を加え、

15 クロロホルムで3回抽出した。合わせた有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた目的物(440 mg)の粗生成物はそのまま次の反応に用いた。

20 1.4, 17.2Hz, 2H), 5.28-5.23 (m, 2H), 4.73-4.67 (m, 1H), 4.70-4.65 (m, 2H), 3.81-3.76 (m, 1H), 3.55 (s, 3H), 3.19-3.14 (m, 1H), 3.08-3.03 (m, 2H), 1.74-1.69 (m, 1H), 1.61-1.51 (m, 3H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 635 (M+1, 36X)

#### 25 参考例69

2-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-3-(2-クロロ-5-フルオロペンジル)-5-メチル-6.7-ジヒドロピラゾロ [1.5-a] ピラジン-4(5H)-オン

[8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル)-7-(2-クロロベンジル)-2-(メチルチオ)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-ブリン-1-イル]酢酸(563 mg)のN, Nージメチルホルムアミド-クロロホルム混合懸濁液(5 mL + 5 mL) に炭酸カリウム(828 mg)、3-ブロモブロベン(0.312 mL)を加え、反応液を室温で4時間撹拌した。反応液に水を加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を滅圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/酢酸エチル-20/1~4/1)で分離・精製し、表類の目的物(490 mg)を得た。

10 <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.39 (dd, J=1.5, 7.8Hz, 1H), 7.23-7.18 (m, 2 H), 6.81-6.76 (m, 1H), 5.93-5.88 (m, 1H), 5.56-5.51 (m, 2H), 5.30 (dd, J=1 .4, 17.2Hz, 1H), 5.23 (d, J=10.4Hz, 1H), 4.90 (s, 2H), 4.80-4.75 (m, 1H), 4.69-4.64 (m, 2H), 3.82-3.77 (m, 1H), 3.49-3.44 (m, 1H), 3.10-3.05 (m, 3H) , 2.68 (s, 3H), 1.83-1.78 (m, 1H), 1.61-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H).

15 MS (ESI+) 603 (M+1, 99%) .

#### 参考例70

20

[8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロロペンジル)-2-(メチルチオ)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IB-プリン-1-イル]酢酸

エチル [8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-2-(メチルチオ)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-1-イル]アセテート(650 mg)のテトラヒドロフラン-エタノール混合溶液(11 mL+5.0 mL)に水酸化リチウム水溶液(1N,11 mL)を加え反応液を60℃で10分間加熱撹拌し

た。反応液を室温まで放冷し、減圧濃縮した残渣に水およびクエン酸を加え、溶液 を弱酸性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を飽和食塩水で洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた目的物 (740 mg) の粗生成物はそのまま次の反応に用いた。

5 <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.37 (d, J=7.5 Hz, 1H), 7.22-7.17 (m, 2H), 6
.77 (d, J=7.4 Hz, 1H), 5.57-5.52 (m, 2H), 4.87 (s, 2H), 4.85-4.80 (m, 1H),
3.79-3.74 (m, 1H), 3.49-3.42 (m, 1H), 3.11-3.06 (m, 3H), 2.66 (s, 3H), 1.
81-1.76 (m, 1H), 1.75-1.48 (m, 3H), 1.41 (s, 9H).
MS (ESI+) 563 (M+1, 90%).

10

#### 参考例71

エチル [8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルポニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-( 3-クロロベンジル)-2-(メチルチオ)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-プリン-1-イル]ア セテート

15

20

エチル [8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ] ピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-チオオキソ-2,3,6,7-テトラヒドロ-IH-ブリン-1-イル] アセテート(1.07g)のアセトニトリル溶液(27mL)に炭酸カリウム(489mg)、ヨウ化メチル(0.110mL)を加え、室温で2時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣に水を加え、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/酢酸エチル=10/1~5/1)で分離・精製し、表題の目的物(0.690g)を得た。

'H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.44-7.39 (m, 1H), 7.21-7.16 (m, 2H), 6.81-6

5. 76 (m, 1H), 5.58-5.53 (m, 2H), 4.86 (s, 2H), 4.82-4.77 (m, 1H), 4.26-4.21

(m, 2H), 3.82-3.77 (m, 1H), 3.48-3.43 (m, 1H), 3.12-3.07 (m, 3H), 2.68 (s

. 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H)

H).

MS (ESI+) 591 (M++1, 84%) .

#### 参考例72

5 エチル [8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル) アミノ] ピベリジン-1-イル)-7-(
2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-チオオキソ-2, 3, 6, 7-テトラヒドロ-IH-プリン-1イル] アセテート

エタノール(120 mL)にナトリウム(625 mg)を加えて調製したナトリウム エト 10 キシド溶液に、2-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-3-(2-クロロ-6-フルオロペ ンジル)-5-メチル-6,7-ジヒドロピラゾロ [1,5-a]ピラジン-4(5H)-オン(15.4 g) を室温で加えた。反応液を室温で30分間撹拌し、飽和塩化アンモニウム水溶液(5 mL)を加えた。反応液に水およびクエン酸を加え、溶液を弱酸性とし、酢酸エチ ルで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液

15 を減圧機縮することで、表題の目的物の粗生成物 (15.4g) を得た。
<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>2</sub>) δppm 7.45-7.40 (m, 1H), 7.28-7.23 (m, 2H), 6.97-6
.92 (m, 1H), 5.52-5.47 (m, 2H), 5.19 (s, 2H), 4.68-4.63 (m, 1H), 4.20 (q, J=7.1 Hz, 2H), 3.81-3.76 (m, 1H), 3.72-3.67 (m, 1H), 3.30-3.25 (m, 3H), 1.88-1.83 (m, 1H), 1.66-1.61 (m, 2H), 1.53-1.48 (m, 1H), 1.41 (s, 9H), 1.26
20 (t, J=7.1 Hz, 3H).

MS (ESI+) 577 (M++1, 54%) .

#### 参考例73

2-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-3-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)-5-メチ 25 ルー6.7-ジヒドロピラゾロ「1.5-a]ピラジン-4(5H)-オン

エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(1ert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-1-(2-クロロペンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボキシレート(14.8 g)のエタノール溶液(62 mL)にエチルイソチオシアナトアセテート(10.0 g)を室温で加5 え、反応液を3時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、滅圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=5/1~1/1)で分離・精製し、表題の目的物(15.4 g)を得た。

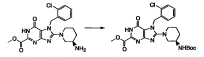
<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ ppm 10.9 (s, 1B), 9.50 (brs, 1B), 7.44-7.39 (m, 1B), 7.25-7.20 (m, 2B), 6.72-6.67 (m, 1B), 5.34 (s, 2B), 4.65-4.55 (m, 3B)

10 , 4.25 (q, J=7.1 Hz, 2B), 4.20-4.15 (m, 2B), 3.90-3.85 (m, 1B), 3.11-2.91 (m, 3B), 1.94-1.89 (m, 1B), 1.61-1.48 (m, 3B), 1.41 (s, 9B), 1.31 (t, J=7.

1 Hz, 3H), 1.20-1.15 (m, 3H).
MS (ESI+) 623 (M+1, 100%).

#### 15 参考例74

メチル 8-{(3R)-3-[(teri-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-ブリン-2-カルボキシレート



メチル 8-[(3R)-3-アミノビベリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-プリン-2-カルボキシレート (367 mg) (367 mg) のテトラヒドロ フラン (10 mL) 溶液に、水 (5 mL) 及び飽和重曹水 (5 mL) を加え、ジter i-ブチルジカーボネート(192 mg)を加え25℃で4時間撹拌した。反応溶媒を減圧留 去した後に、酢酸エチル (150 mL) を加え、水及び飽和塩化ナトリウム水溶液で WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

304

洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。 得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノー ル=100/1~30/1)で精製して、表題の目的物(102 mg)を得た。

MS (ESI+) 517 (M++1, 19%) .

、5 参考例75

> アリル [8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-[-イル}-7-( 2-クロロベンジル)-2-シアノ-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-プリン-1-イル]アセテート

10

アリル [8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ] ピベリジン-1-イル}-7-(2-クロロベンジル)-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-1-イル] アセテート(505 mg)のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(3.6 mL) に0℃でシアン化ナトリウム(36.3 mg) を加えた。反応液を室温で2時間撹拌し、水および炭15 酸水素ナトリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/酢酸エチル=1/0~10/1) で分離・精製し、表題の目的物(245 mg) を得た。

MS (RSI+) 582 (M++1, 100%)

25

参考例76

エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルポニル)アミノ]ピペリジン-1-イ

ル}-1-(2-クロロベンジル)-IH-イミダゾール-5-カルボキシレート

、30分間撹拌した。反応液にエチル N-[(2)-((3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル) フミノ]ピペリジン-1-イル)(シアノイミノ)メチル]-N-(2-クロロベンジル)グリシネート(16.0 g)のテトラヒドロフラン溶液(100 mL)を0で加え、室温で2時間撹拌した。反応液を0でに冷却し、水(1.8 mL)を注意深く加え、火いで飽和塩化アンモニウム水溶液(10 mL)を加えた。反応液を減圧濃縮し、残渣に水および炭酸カリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、酢酸エチルで2回抽出した。合わせた有10 機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮することで、表題の目的物の粗生成物 (16.7 g) を得た。

テトラヒドロフラン(223 mL)に室温で水素化ナトリウム(60% 2.01 g)を加え

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.39 (dd, J=1.6, 7.7Hz, 1H), 7.23-7.18 (m, 2 H), 6.81-6.76 (m, 1H), 5.31 (s, 2H), 5.23-5.03 (m, 1H), 4.12 (q, J=7.1Hz, 2H), 3.82-3.77 (m, 1H), 3.38-3.33 (m, 1H), 3.05-3.00 (m, 3H), 1.80-1.75 (m 5.21), 1.62-1.57 (m, 2H), 1.41 (s, 9H), 1.02 (t, J=7.1Hz, 3H).

MS (ESI+) 478 (M+1, 100%)

#### 参考例134

エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-{(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イ20 ル}-1-(2-メチルベンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボキシレート

参考例76と同様の方法で、参考例134の化合物を合成した。

<sup>1</sup>H MMR (400MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.15-7.05 (m, 3H), 6.63 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.17-5.10 (m, 2H). 4.98-4.96 (m, 3H), 4.08-4.06 (m, 2H), 3.76-3.73 (m, 1H), 3.2  $9\!-\!3.25$  (m, 1H), 2.97-2.86 (m, 3H), 2.33 (s, 3H), 1.85-1.49 (m, 4H), 1.41 (s, 9H), 1.07-1.01 (m, 3H).

MS (ESI+) 458 (M+1, 100%)

#### .5 参考例135

エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル}-1-(2-メチルベンジル)-1E-イミダゾール-5-カルボキシレート

参考例76と同様の方法で、参考例135の化合物を合成した。

10 'H NMR (400MHz, CDC1<sub>2</sub>) δ ppm 7.33 (dd, J=5.0, 8.7Hz, 1H), 6.90 (dt, J=3.0, 8 .4Hz. 1H), 6.54-6.52 (m. 1H), 5.21 (s, 2H), 5.02-4.96 (m. 3H), 4.14-4.10 ( m. 2H), 3.79-3.71 (m. 1H), 3.28 (dd, J=3.2, 12.1Hz, 1H), 2.96-2.82 (m. 3H) , 1.79-1.51 (m. 4H), 1.41 (s. 9H), 1.10-1.08 (m. 3H).

15

#### 参考例77

エチル N-[(2)-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}(シアノイミノ)メチル]-N-(2-クロロベンジル)グリシネート

20 エチル N-[(B)-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル )(シアノイミノ)メチル|グリシネート(21.0 g)のアセトニトリル溶液(113 mL)に 室温で2-クロロベンジルブロミド(18.3 g)、炭酸カリウム(24.6 g)を加え、70℃で 2時間撹拌した。放冷後反応液を濾過し、減圧濃縮した。得られた残渣をカラムク ロマトグラフィー(シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=2/1~2/3)で分離・精製 し、表題の目的物 (16.3 g) を得た。

'H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.45-7.40 (m, 1H), 7.34-7.29 (m 3H), 4.63-4. 58 (m, 2H), 4.22 (q, J=7.1Hz, 2H), 4.03-3.98 (m, 2H), 3.76-3.71 (m, 2H), 3.54-3.25 (m, 4H), 1.95-1.90 (m, 2H), 1.71-1.59 (m, 2H), 1.44 (s, 9H), 1.29 (t. J=7.1Hz, 3H).

MS (ESI+) 478 (M++1, 82%)

#### 参考例136

. 5

エチル N-[(2)-((3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}( 10 シアノイミノ)メチル]-N-(2-メチルペンジル)グリシネート

参考例77と同様の方法で、参考例136の化合物を合成した。

'H NMR (400MHz, CDC1<sub>2</sub>) δ ppm 7. 24-7. 18 (m, 3H), 7. 13-7. 11 (m, 1H), 4. 89-4. 80 (m, 1H), 4. 49 (s, 2H), 4. 19 (q, J=7. 1Hz, 2H), 4. 02-3. 88 (m, 2H), 3. 76-3. 5
 7 (m, 3H), 3. 42-3. 40 (m, 1H), 3. 25-3. 20 (m, 1H), 2. 23 (s, 3H), 1. 95-1. 87 (m, 2H), 1. 71-1. 61 (m, 2H), 1. 43 (s, 9H), 1. 27 (t, J=7. 1Hz, 3H).
 MS (RSI+) 458 (M\*+1, 37%)

#### 参考例137

20 エチル N-[(2)-((3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}(シアノイミノ)メチル]-N-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)グリシネート

参考例77と同様の方法で、参考例137の化合物を合成した。 'H NMR(400MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.36 (dd, J=5.0, 8.8Hz, 1H), 7.08-7.06 (m, 1H),

7.03-6.98 (m, 1H), 4.79-4.74 (m, 1H), 4.62-4.52 (m, 2H), 4.23 (q, J=7.1Hz), 2H), 4.03-3.89 (m, 2H), 3.74-3.59 (m, 3H), 3.42-3.38 (m, 1H), 3.20-3.16 (m, 1H), 1.95-1.71 (m, 2H), 1.70-1.69 (m, 1H), 1.59-1.56 (m, 1H), 1.43 (s, 9H), 1.29 (t, J=7.1Hz, 3H).

5 MS (ESI+) 496 (M++1, 48%)

#### 参考例78

エチル ハ-[(®)-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル}(シアノイミノ)メチル]グリシネート

ジフェニル シアノイミドカーボネート (86.8 g)の2-プロパノール懸濁液(1.46 L)に室温で(R)-tert-3-プチルピペリジン-3-イルカルパメート (73.0 g) を加え、反応液を室温で30分間撹拌した。反応液を50℃に昇温し、グリシンエチルエステル塩酸塩(254 g)、トリエチルアミン(254 mL)を加え、さらに昇温して反応液を8 0℃で6時間撹拌した。室温まで放命し、析出物を濾別し、酢酸エチルで洗浄した。 遮液を減圧濃縮し、残流に水および炭酸カリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ 過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=1/1~0/1) で分離・精製し、表題の目的物 (133 g) を20 アモルファスとして巻た。

#### ---

参考例 7 9

25

8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-フェニル-1, 7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

水素化ナトリウム(106 mg)のジメチルホルムアミド溶液(2.4 mL)に、8-プロモー7-(2-クロロベンジル)ー2-フェニルー1,7-ジヒドロー6H-プリンー6-オン (1.00 g)のジメチルホルムアミド溶液(20 mL)を加え、反応液を室温で1時間撹拌した。反応液にヨウ化メチル(0.180 mL)を加え、一晩撹拌した。反応液に希塩酸を加え、溶液を酸性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール=100/1~50/1)で分離・精製し、表類の目的物(1.03 g)を得た。

10 <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>g</sub>) δ ppm 8.13-8.08 (m, 2H), 7.65-7.51 (m, 4H), 7.4 1-7.36 (m, 1H), 7.34-7.29 (m, 1H), 6.66-6.61 (m, 1H), 5.73 (s, 2H), 3.31 (s, 3H).

MS (ESI+) 431 (M+1, 100%)

# 15 参考例138

3-ジフルオロメトキシフェノール

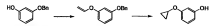
$$F \downarrow^0 \downarrow^{\text{NH}_2} \longrightarrow F \downarrow^0 \downarrow^{\text{Ol}}$$

3-ジフルオロメトキシアニリン (4.90 g) の15%硫酸水溶液(100 mL)に、0℃で 亜硝酸ナトリウム (2.34 g) の水溶液 (20 mL) を滴下して30分間撹拌した。その 後室温に昇温し、さらに70℃で加熱して2時間撹拌した。反応液を室温に冷却し水 (100 mL) を加えて酢酸エチル (100 mL) で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウ ム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮した 。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル, ヘキサン/酢酸エチル =50/1~5/1) で分離・精製し、表題の目的物 (2.13 g) を得た。

25 H MMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.21 (t, J=8.2Hz, 1H), 6.70-6.62 (m, 3H), 6.4 9 (t, J<sub>m.z</sub>=72.5Hz, 1H), 5.40 (br. 1H).

3 1 0

参考例 1 3 9 3-シクロプロポキシフェノール



- 5 窒素雰囲気下、3-ペンジルオキシフェノール (4.00 g) のテトラヒドロフラン 溶液(40 mL)に、炭酸セシウム (2.34 g)、2-クロロエチルーpートルエンスルホネート (9.39 g) を加え65℃で30時間加熱撹拌した。反応液を室温に冷却し、固体をろ過にて除き、ろ液を減圧濃縮した。さらに租生成物のトルエン溶液 (50 mL) にtert-ブトキシカリウム (6.73 g) を加えて110℃で1時間撹拌した。反応液を室10 温に冷却し、水 (300 mL) を加えて酢酸エチル (300 mL) で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=100/1~20/1) で分離・精製し、ビニルエーテル中間体 (3.44 g)を得た。
- 'H NMR (300 MHz, CDC1.) δ ppm 7.44-7.18 (m, 6H), 6.72-6.59 (m, 4H), 5.04 (s 15 , 2H), 4.77 (dd, J=1.6, 13.7Hz, 1H), 4.43 (dd, J=1.6, 6.1Hz, 1H). 窒素雰囲気下、ジエチル亜鉛 (11.58 mL 1 Mへキサン溶液 ) の1.2-ジクロロエタ ン溶液 (12 ml) を-5℃に冷却して、トリクロロ酢酸 (1.89 g) の1,2-ジクロロエ タン溶液 (5 皿)をゆっくり滴下して20分間撹拌した。さらにジヨードメタン (0. 93 LL) を滴下して10分間撹拌した後、上記のビニルエーテル中間体 (1.31 g) の1 20 .2-ジクロロエタン溶液(5 皿)を滴下した。その後徐々に2時間かけて室温に昇 温し終夜撹拌した。反応液に2N塩酸(20 mL)を加えて1.2-ジクロロエタンを減圧 留去した後にジエチルエーテル(200 mL)で希釈した。有機層を1N塩酸、2.5N水酸 化ナトリウム水溶液、飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 25 乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮して得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=100/1~20/1) で分離・精製し、3-シクロブ ロポキシフェノールのペンジルエーテル (0.74 g) を得た。次に得られたペンジル エーテル (0.74 g) のテトラヒドロフラン (20 mL) 及びエタノール (20 mL) の溶 液に10%パラジウム-カーボン触媒 (50% wet) (0.36 g) を加えて水素雰囲気下、

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

311

室温で5時間撹拌した。反応液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、セライトろ過後、 ろ液を滅圧濃縮して表題の3-シクロプロポキシフェノール (0.51 g) を得た。 'H NMR (300 MHz, CDCI,) るppm 7.12 (t, J=8.0Hz, 1H), 6.65-6.56 (m, 2H), 6.45-6.41 (m, 1H), 5.33 (br, 1H), 3.71-3.66 (m, 1H), 0.76-0.73 (m, 4H).

試験例

, 5

### 試験例1

# In vitro DPP-IV 阻害作用測定試験

10 DPP-IV酵素を含むウシ血漿、或いはヒト血清をアッセイパッファー (25ml Tris-HC1, 140ml NaCl, 10ml KCl, pB7.9) にて希釈して実験に使用した (ウシ血漿: final 5倍希釈、ヒト血清: final 10倍希釈)。 種々の濃度の被験化合物溶液を添加し、室温にてインキュベートした後、基質 (Glycyl-L-Proline 4-Methyl-Counaryl-7-Amide、ベプチド研究所) を終濃度100μMになるように添加し室温にて 反応させた。酢酸を終濃度12.5%となるように添加して反応を停止させ、蛍光プレートリーダーを用いて、励起波長360nm、測定波長460nmにおける蛍光強度を測定した。複数濃度の被験化合物添加時の酵素阻害活性より、50%阻害する化合物濃度をIC。値として算出した。2~7回の実験の平均値を表1に示す。

(表1)

	害活性	
被験化合物	IC <sub>so</sub> (	
	ウシ	ヒト
実施例3	8	_
実施例16	14	8
実施例25	16	_
実施例28	1	3
実施例29	5	_
実施例64	1 3	7
実施例61	2 7	1 0
実施例68	5 6	17
実施例73	4 0	2 1
実施例74	8 9	6 7
実施例52	1 7	9
実施例49	14	6
実施例53	2 1	8
実施例76	1 2	6
実施例91	2 7	10
実施例46	8 0	54
実施例45	2 3	7
実施例60	41	18
実施例39	2 4	1 5
実施例93	10	. 8
実施例94	6.5	2 2
実施例72	3 0	2 4
実施例71	193	104
実施例92	2 2	9
実施例108	7	2
実施例107	7	2

(-:未検討)

# 試験例2

# ラットにおける血中DPP-IV阻害作用測定試験

5 SDラットに対し、被験化合物の0.5%MC懸濁液を3mg/kgの用量で経口投与した。 対照群には0.5%MC溶液のみを経口投与した。投与前、及び投与1、2、4、6、24時間後に 尾静脈より採血し、直ちに遠心分離を行うことにより血漿を分取した。得られた血 漿をアッセイパッファー (25mM Tris-HCl, 140mM NaCl, 10mM KCl, pH7.9) にて希 釈し (final 20倍希釈) 試験例1と同様に基質 (Glycyl-L-Proline 4-MethylCoumary1-7-Amide、ベプチド研究所)を終濃度100μMになるように添加し室温にて 反応させた。酢酸を終濃度12.5%となるように添加して反応を停止させ、蛍光プレートリーダーを用いて、励起波長860mm、測定波長460mmにおける蛍光強度を測定した。被験化合物投与前の血漿中DPPIV活性に対する被験化合物投与後の血漿中DPPIV活性に対する被験化合物投与後の血漿中DPPIV活性に対する被験化合物投与後の血漿中DPPIV活性に対する被験化合物投与後の血漿中DPPIV活性の割合を計算し、血漿中DPPIV阻害率をず出した。また、DPPIV阻害率をブロットしたグラフ下の面積 (AUC<sub>6-14)</sub> を算出し、被験化合物のin vivoにおけるDPPIV阻害活性の総合的な指標とした。その結果を表 2 に示す。

(表2)

. 5

被験化合物	被験化	被験化合物投与後の各時間における阻害率(%)					
仅数化百物	1 h	2 h	4h	6 h	2 4 h	AUC <sub>0-24b</sub> (%×h)	
実施例64	24	. 21	28	23	1	347	
実施例67	80	79	75	71	31	1340	
実施例68	69	72	74	63	30	1229	
実施例73	64	69	69	61	28	1176	
実施例72	57	56	61	49	16	902	
実施例71	23	28	29	26	11	476	

試験例3

10

(n=3)

# マウスにおける血中DPPIV阻害作用測定試験

高脂肪食を負荷したC57BLマウスに対し、被験化合物の0.5%MC懸濁液を3mg/kgの15 用量で経口投与した。対照群には0.5%MC溶液のみを経口投与した。化合物投与前及び、投与2.4.6.10,24時間後に尾静脈より採血し、直ちに遠心分離を行うことにより血漿を分取した。得られた血漿をアッセイバッファー (25ml Tris-HCl, 140ml NaCl, 10ml KCl, pH7.9) にて希釈し (final 20倍希釈) 試験例1と同様に基質 (Glycyl-L-Proline 4-Methyl-Counaryl-7-Amide、ペプチド研究所)を終過度100μM 20 になるように添加し室温にて反応させた。酢酸を終過度12.5%となるように添加して反応を停止させ、蛍光プレートリーダーを用いて、励起波長360mm、測定波長460mにおける蛍光強度を測定した。核験化合物投与前の血漿中DPP1V活性に対する複繁化合物投与核の血漿中DPP1V活性に対する複繁化合物投与核の血漿中DPP1V活性に対する複繁化合物投与核の血漿中DPP1V活性に対する

WO 2004/096806 PCT/.IP2004/006104

# 314

た。また、DPPIV阻害率をプロットしたグラフ下の面積(AUC (0-24b))を算出し、被験化合物のin vivoにおけるDPPIV阻害活性の総合的な指標とした。その結果を表3に示す。

#### 5 (表3)

被験化合物	被験化合物	AUC <sub>0-24h</sub>			
1枚数1亿亩物	2 h	4 h	6 h	2 4 h	(%×h)
実施例64	17	17	22	47	1597
実施例39	37	60	79	87	533
実施例93	60	73	79	88	451
実施例94	43	69	76	86	543

 $(n=2\sim4)$ 

### 試験例4

ラットに経口投与したときの被験化合物の血清中濃度(実施例49の化合物)

与後の各採血時点の平均血清中濃度を表4に示した。

<u>ラットに経口投与したときの被験化合物の血清中濃度(実施例45または76の化合物</u>)

10 自動局相抽出機はProspekt-2 (Spark) を用い、固相カートリッジはODSカートリッジを用いた。LC条件においては、分析カラムはMightysil RP-18 GP(長さ50 mm、直径2.1 mm、粒子径3μm)を用い、溶離は10 mM酢酸アンモニウム水溶液/メタノール混液を用いたグラジエント法で実施した。MS条件においては、装置にAPI4000 LC/MS/MS System(Applied Biosystem)を使用し、イオン化法にはESIを用い、測定15 モードは正イオン、モニタリング法はMRM (Multiple Reaction Monitoring)で測定した。経口投与後の各採血時点の平均血清中濃度を表4に示した。

(表4) ラットに経口投与したときの各被験化合物の血清中濃度

薬物の血漿中濃度:単位 (ng/mL)							
15分	30分	1時間	2時間	4時間	6時間	24時間	
.ND	ND	ND	ND	12.7	41.2	ND	
10.5	30.9	37.4	55.3	149.0	264.0	88.3	
17. 2	69.9	99.9	123. 0	208.0	224.0	32.9	
	ND 10.5	15分 30分 ND ND 10.5 30.9	15分     30分     1時間       ND     ND     ND       10.5     30.9     37.4	15分         30分         1時間         2時間           ND         ND         ND         ND           10.5         30.9         37.4         55.3	15分         30分         1時間         2時間         4時間           ND         ND         ND         ND         12.7           10.5         30.9         37.4         55.3         149.0	15分         30分         1時間         2時間         4時間         6時間           ND         ND         ND         12.7         41.2           10.5         30.9         37.4         55.3         149.0         264.0	

ND:検出限界(10 ng/mL)以下。

20

### 試験例5

ラットに静脈内投与したときの被験化合物の血清中濃度(実施例49の化合物)

SDラット(雄、7週齢)を用い、実施例49の化合物の水溶液(生理食塩水/0.1 N 25 塩酸水=9/1)を1 堀/kg(5 瓜/kg)で尾静脈内に投与した。以下、試験例4における実施例49の化合物と同様な方法によって、実施例49の化合物の血清中での濃度を

測定した。静脈内投与後の各採血時点の平均血清中濃度を表5に示した。

<u>ラットに静脈内投与したときの被験化合物の血清中濃度(実施例45または76の化合</u>物)

SDラット(雄、7週齢)を用い、実施例45の化合物の水溶液(50%ポリエチレング リコール/0.1 N 塩酸水=9/1)または実施例76の化合物の水溶液(12%ポリエチレングリコール)を1 mg/kg(5 mL/kg)で、それぞれ尾静脈内に投与した。以下、試験例4における実施例45および76の化合物と同様な方法によって、実施例45および76 0 の化合物の血清中での濃度を、それぞれ測定した。静脈内投与後の各採血時点の平均血清中適度を表5に示した。

(表5) ラットに静脈内投与したときの各被験化合物の血清中濃度

被験化合物		薬物の血漿中濃度:単位 (ng/mL)							
	5分	15分	30分	1時間	2時間	4時間	6時間	24時間	
実施例49	98.5	66.8	45.7	37.7	24. 2	16.7	9. 79	ND	
実施例45	41.2	27.1	27. 0	28.0	36. 7	29.9	32. 3	9.85	
実施例76	59. 2	39.9	30. 5	36.5	32.3	23.9	29.7	2.96	

ND: 検出限界(10 ng/mL)以下。

#### 15

. 5

# 産業上の利用可能性

本発明によってDPP-IV阻害活性を有し、安全性、毒性等で改善された化合物を提供することができる。

本発明化合物は、前糖尿病状態における食後高血糖の抑制、非インスリン依存性 糖尿病の治療、関節炎や関節リュウマチなど自己免疫性疾患の治療、腸管粘膜疾患 の治療、成長促進、移植臓器片の拒絶反応抑制、肥満治療、摂食障害の治療、HIV 感染の治療、癌転移の抑制、前立腺肥大症の治療、歯根膜炎の治療、および骨粗紫 症の治療に有用である。 WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

#### 317

#### 請求の範囲

1. 式(I)

5

10

15

20

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 \\
 & N & N & Y-NH_2 \\
 & R^2 & N & N & Y-NH_2
\end{array}$$

[式中、R<sup>1</sup>は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロ アルキル基、置換されてもよいアリール基、または置換されてもよいヘテロアリー ル基を表し;

$$R^{T} \longrightarrow 0 \qquad R^{T} \longrightarrow 0 \qquad R^{T$$

(式中、R<sup>T</sup>は、存在しないか、1つまたは複数存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、飽和ヘテロ環基オキシカルボニル基もしくは置換されてもよいカルバモイル基を表すか、または2つのR<sup>T</sup>が一緒になってメチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレンもしくはプテニレンを表し、環を構成する1つまたは2つの炭素原子と結合し新たな環を形成することもできる。)を表し:

R<sup>3</sup>は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいビニル基、置換されてもよい合窒素飽和ヘテロ環基、または置換されてもよいヘテロアリール基を表し;
-Y-NH<sub>2</sub>は、下記式(A)で表される基、または下記式(B)で表される基を表す。

10

15

(式中、mは0、1、または2を表し、R<sup>4</sup>は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアリール基、置換されて

15

20

もよいアラルキル基、置換されてもよいアミノ基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、もしくは置換されてもよいカルパモイル基を表すか、または2つのR<sup>4</sup>が一緒になってメチレンもしくはエチレンを表し、環を構成する2つの炭素原子と結合し新たな環を形成することもできる。)、

$$NH$$
  $NH_2$   $NH$ 

(式中、nは0、1、または2を表し、R<sup>6</sup>は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアラルキル基、置換されてもよいアラルキル基、置換されてもよいアトン基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、もしくは置換されてもよいカルバモイル基を表すか、または2つのR<sup>8</sup>が一緒になってメチレンもしくはエチレンを表し、環を構成する2つの炭素原子と結合し新たな環を形成することもできる。)]で表される化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。

- 2.  $-Y-NH_2$ が式 (A) で表される基であり、nが1もしくは2であるか、または、 $-Y-NH_2$ が式 (B) で表される基であり、nが1もしくは2である、請求項1記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
- 3.  $R^3$ が下記式 (C) 、 (D) または (E) のいずれかの基である、請求項 $1\sim 2$ のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される頃。

15

(式中、Zは、酸素原子、-S (O) p-、または-N(R<sup>11</sup>) -を表し、

R°は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、ホルミル基、カルボキシ基、シアノ基、アルキルチオ基、アルキルスルフィニル基、アルキルスルホニル基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、間換されてもよいアミノ基、置換されてもよいカルバモイル基、アルコキシカルボニル基、置換されてもよいアルキルカルボニル基、登換されてもよいアリール基、または置換されてもよいヘテロアリール基を表すか、または2つのR°が一緒になってC1-3アルキレンジオキシ基を表し、

10 R<sup>7</sup>は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、またはハロアルコキシ基を表し、

R®はメチル、エチル、塩素原子、または臭素原子を表し、

R®は水素原子、メチル、エチル、塩素原子、または臭素原子を表し、

R<sup>10</sup>は水素原子、メチルまたはエチルを表し、 pは0、1または2を表し、

R11は水素原子またはアルキル基を表す。)

- 4. R<sup>3</sup>が式(C) もしくは式(E)である、請求項3配載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
- 5. R<sup>8</sup>が式(C)であり、R<sup>8</sup>が、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、シアノ基、アルキルチオ基、アルキルスルホニル基、C<sub>1-3</sub>アルキレンジオキシ基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロアルコキシ基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アルキルカルボニル基、ハロアルキルカルボニル基、またはシクロアルキルカルボニル基である、請求項
   4 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
- 6. R<sup>3</sup>が式(C)であり、R<sup>6</sup>が1つ存在し、ハロゲン原子である、請求項4記載 の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
- 30 ノー5-フルオロフェニルである、請求項4記載の化合物もしくはそのプロドラッ

- グ、またはそれらの

  薬学上許容される塩
- 8. R<sup>1</sup>が水素原子、炭素原子数1から3の置換されていてもよいアルキル基、または、置換されてもよいアリール基であり、当該置換されてもよいアルキル基の置 換基がフッ素原子、置換されてもよいアロイル基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、置換されてもよいアリール基および置換されてもよいアリールオキシ基から選ばれる、請求項1~7のいずれか一項に記載の化合物もし
- 9.  $R^1$ が式: -Ra-Rb-Rcで表される基である、請求項 $1\sim7$ のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される 塩、ここで、

くはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。

Raはアルキレン鎖を、

5

10

R b は単結合またはカルポニル基を、

Rcは置換されてもよいアルキル基、置換されていてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアリール基、または置換されてもよいアリールオキシ基を表す。

- 15 10. R<sup>1</sup>が水素原子、メチル、またはエチルである、請求項1~7のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩
  - 11.  $R^1$ がメチルである、請求項 $1\sim7$ のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
- 20 12. R<sup>2</sup>が水素原子、シアノ基、置換されてもよいアルキル基、カルボキシ基、 置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、置換 されてもよいアリール基、置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよい アリールオキシカルボニル基、置換されてもよいアラルキル基、置換されてもよい アラルキルオキシ基、置換されてもよいアロイル基、または置換されてもよいアルカルボニル基である、請求項1~11のいずれか一項に配載の化合物もしくは そのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
  - 13. R<sup>2</sup>がシアノ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、または置換されてもよいアリールオキシ基である、請求項1~11のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの萃学上許窓される塩、
- 30 14. R<sup>2</sup>が置換アリールオキシ基である、請求項13記載の化合物もしくはその

15

20

プロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。

ッグ、またはそれらの萃学上許容される塩、

- 15.  $R^2$ が置換へテロアリールオキシ基である、請求項 $1 \sim 11$ のいずれか一項 に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。 16. R2が式(T1)~(T6)で表される基である、請求項1~11のいずれ
- か一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容され 5. ろ塩。
  - 17. R<sup>2</sup>が、式:-O-Tx-O-Ty (式中、Oは酸素原子を表し、Txはフ ェニレン基、ピリジンジイル基、ピリミジンジイル基、またはチオフェンジイル基 を表し、Tyは置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置 換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキルアルキル基、 または置換されてもよい飽和ヘテロ環基を表す。) で表される基である、請求項1 ~11のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの
  - 薬学上許容される塩。 18. Tェがフェニレン基である、請求項17記載の化合物もしくはそのプロドラ
  - 19. Tェがm-フェニレンである、請求項18記載の化合物もしくはそのプロド ラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
  - 20. Tvが、置換アルキル基、置換シクロアルキル基、または置換されてもよい シクロアルキルアルキル基である、請求項19記載の化合物もしくはそのプロドラ ッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
  - 21. Tvで表される基の置換基が、ハロゲン原子、カルボキシ基、またはアルコ キシカルボニル基である、請求項20記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、ま たはそれらの薬学上許容される塩。
  - 22. 式(I)で表される化合物が、下記式(c1)~(c36):

PCT/JP2004/006104 WO 2004/096806

3 2 3

5

10

$$\begin{array}{c} \text{CI} \\ \text{HO} \\ \text{O} \\ \text{NH}_2 \\ \text{(c32)} \\ \text{HO} \\ \text{(c33)} \\ \text{HO} \\ \text{(c33)} \\ \text{NH}_2 \\ \text{(c34)} \\ \text{NH}_2 \\ \text{(c34)} \\ \text{NH}_2 \\ \text{(c35)} \\ \text{(c35)} \\ \text{(c35)} \\ \text{(c36)} \\ \text{(c37)} \\ \text{$$

である、請求項1記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上 許容される塩

- 23. 請求項1~22のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、 またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有する医薬。
- 24. 請求項1~22のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、 またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有するジペプチジルペプチ ダーゼ-IV関 審額
- 25. 請求項1~22のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有する糖尿病治療剤。
- 26. ジペプチジルペプチダーゼ-IV阻害剤製造のための、請求項1~22のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の使用。
- 27. 糖尿病治療剤の製造のための、請求項1~22のいずれか一項に記載の化合

327

物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の使用。 28. 治療を必要とする患者に、請求項1~22のいずれか一項に記載の化合物も しくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の有効量を投与する ことからなる、糖尿病の治療方法。

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/006104

A. CLASSIFICATION OF SUBECTMATER Int.C1 COTD, 473/A01, 473/18, 473/06, 473/04, 473/22, R61x31/52, 31/5377, R61P43/00, 29/00, 19/02, 37/06, 1/00, 3/04, 31/18, 35/04, 13/08, 19/10 According to International Patent Classification (PC) or to both sational classification and PC				
B. FILIDS SEARCHED Minimum documentations sewthed (classification system followed by classification symbol)  Int. C.1 <sup>7</sup> COTD, 473/30, 473/18, 473/06, 473/04, 473/22, A61X31/52,  31/5377, A61H24/300, 29/00, 19/02, 37/06, 1/00, 3/04, 31/18,  35/04, 13/08, 19/10  Documentation setroked other than minimum documentation to the calcul that such documents are included in the fleich searched				
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN)				
	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.	
P,X	WO 04/018469 A1 (BOEHRINGER G.M.B.H. & CO.K.G.), 04 March, 2004 (04.03.04), Full text & DE 10238477 A1 & US	INGELHEIM PHARMA	1-27	
P, X	WO 03/104229 A1 (Eisai Co., 18 December, 2003 (18.12.03) Full text & US 2004/116328 A1	Ltd.),	1-27	
А	WO 03/024965 A2 (NOVO NORDIS 27 March, 2003 (27.03.03), 6 US 2003/199528 A1	EK A/S),	1-27	
× Further do	currents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
Special relaxagement of incided Communities.  The special relaxagement action of the ort which is not consistent or of particular relaxagement action of the orthic relaxagement action of the orthic relaxagement action or or affect the international filling date or particular relaxagement action or affect the international filling date.  The decreases which may there acided on a relative the international or action or action or action or other relaxagement or particular relaxagement of particular relaxagement, the claimed internation communities of the special relaxagement or particular relaxagement, the claimed internation communities of the special relaxagement of a particular relaxagement of particular relaxagement, the claimed internation communities of the community of the particular relaxagement of particular relaxagement, the claimed relaxagement of the particular relaxagement of particular relaxagement, the claimed communities of the community of the particular relaxagement of particular relaxagement, the claimed communities of the community of the particular relaxagement of particular relaxagement, the claimed communities of the communities		con but cited to understand vention a more central arms a more cannot be used to involve an inventive named invention cannot be to when the document is occurrent, such combination at		
Date of the actual completion of the international search 30 June, 2004 (30.06.04)  Date of mailing of the international search report 20 July, 2004 (20.07.04)			report 7.04)	
Name and mailing Japanes Facsimile No.	Name and smalling address of the ISAV Authorized officer Jupanese Patent Office			
Facsimile No. Telephone No.  Tresphone No. Telephone No.				

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant pass	na l Balancia de Maria
A	WO 03/004496 A1 (NOVO NORDISK A/S),	Relevant to claim No
	16 January, 2003 (16.01.03), 6 EP 1404675 Al 6 US 2003/105077 Al	1-27
		٠.
- 1	•	Ī

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/006104

Box No. II Obs	ervations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
Claims Nos.:  because they	th report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:  28 relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely, extrains to methods for treatment of the human body by the rapy.
2. Claims Nos.: because they extent that no	relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an meaningful international search can be carried out, specifically:
Claims Nos.: because they	are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III Obse	rvations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 3 of first sheet)
	ching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
As all required claims.	additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
2. As all searchab	te claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of fee.
As only some only those cla	of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers turn for which fees were paid, specifically chains Nos.:
-	
No required as restricted to the	difficional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is e invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search free.
form PCT/ISA/210 (cont	inuation of first sheet (21) / Jermen 2004)

国際出願番号 PCT/JP2004/006104

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類 (IPC)) Int. C17 C07D, 473/30, 473/18, 473/06, 473/04, 473/22, A61K31/52, 31/5377, A61P43/00, 29/00, 19/02, 37/06, 1/00, 3/04, 31/18, 35/04, 13/08, 19/10 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) Int. C17 C07D, 473/30, 473/18, 473/06, 473/04, 473/22, A61K31/52, 31/5377, A61P43/00, 29/00, 19/02, 37/06, 1/00, 3/04, 31/18, 35/04, 13/08, 19/10 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN) 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー\* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 PΧ WO 04/018469 A1 (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G. M. R. H. & CO. K. 1 - 2.7G.) 2004.03.04 全女参照 & DE 10238477 A1 & US 2004/122228 A1 PX WO 03/104229 A1 (エーザイ株式会社) 2003 12 18 1 - 2.7全文参照 & US 2004/116328 A1 IX C個の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。 \* 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって わの 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 以後に公安されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで祭明 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献 (理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出題 「&」同一パテントファミリー文献 国際脳査を完了した日 国際調査報告の発送日 20, 7, 2004 30.06.2004 国際国在機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4P 9282 日本国特許庁 (ISA/JP) 中木 亜希 郵便番号100-8915

C (統き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
A	WO 03/024965 A2 (NOVO NORDISK A/S) 2003. 03. 27 & US 2003/199528 A1	1-27	
Α.	WO 03/004496 A1 ONOYO NORDISK A/S) 2003.01.16 & EP 1404675 A1 & US 2003/105077 A1	1-27	
	*		
		,	
٠.		i.	

第Ⅱ個 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)
法第8条第3項(PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. 図 前求の範囲 28 は、この国際胸査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
請求の範囲28は、治療による人体の処置方法に関するものである。
対象の範囲 は、有意義な国際顕表をすることができる程度まで所定の要件を構たしていない国際出版の部分に係るものである。つまり、
3.   請求の範囲
第皿欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
<b>次に述べるようにこの国際出版に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。</b>
*
1. 1. 出題人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. □ 追加展査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について関査することができたので、追加展査手数料の創付を求めなかった。
3. 出級人が必要な追加額差手教料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手教料の納付のあった状の前求の範囲のみについて仲成した。
4.
追加爾汽手教料の異議の申立てに関する注意  「 追加爾汽手教料の異議の申立てに関する注意  「 追加爾汽手教料の特付と共に拠極人から異議申立てがあった。
□ 追加商者手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。



[bar code]

(43) International Publication Date: November 11, 2004 (11.11,2004)

- (51) International Patent Classification?: C07D 473/30, 473/18, 473/06, 473/04, 473/22, A61K 31/52, 31/5377, A61P 43/00, 29/00, 19/02, 37/06, 1/00, 3/04, 31/18, 35/04, 13/08, 19/10
- (21) International Application No.: PCT/JP2004/006104
- (22) International Filing Date: April 27, 2004 (27.04.2004)
- (25) Filing Language:

Japanese

(26) Publication Language:

Japanese

(30) Priority Data:

Patent Application No. 2003-125715 April 30, 2003 (30.04.2003) JP Patent Application No. 2003-352423 October 10, 2003 (10.10.2003) JP

- (71) Applicant(All except US): SUMITOMO PHARMACEUTICAL CO., LTD. [JP/JP]; 2-2-8 Dosho-machi, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka 5418510
- (72) Inventors; and
- (75) Inventors/Applicants (for US only): NAKAHIRA, Hiroyuki

(10) International Publication Number WO 2004/ 096806 A1

- 74) Agent: ISOBE, Yutaka; c/o Sumitomo Pharmaceutical Co. Ltd., Intellectual Property Division, 3-1-98 Kasugadenaka, Konohana-ku, Osaka-shi, Osaka 5540022 (JP)
- (81) Designated countries: (unless otherwise indicated, for every kind of national protection available): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BB, BN, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, CE, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, UI, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, NY, YU, ZA, ZM, ZW
- (84) Designated states (unless otherwise indicated, for every kind of regional protection available): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ,

[see continuation sheet]

- (54) [original English:] Title: FUSED IMIDAZOLE DERIVATIVE
- (54) Title: FUSED IMIDAZOLE DERIVATIVE

(57) [original English:] Abstract: A compound represented by the following formula (I), a prodrug thereof, or a pharmaceutically acceptable salt of either. The compound has high DPP-IV inhibitory activity and has been improved in safety, toxicity, etc. (I) [In the formula, R1 represents hydrogen, opitionally substitutued alkyl, etc; R2 represents hydrogen, substituted alkyl, optionally optionally substituted aryl, etc.; R3 represents hydrogen optionally substituted arvl, etc.; and -Y-NHrepresents, e.g., a group represented by the formula (A) (wherein m is 0, 1, or 2; and R4 is absent or one or two R4's are present, the R4's each independently representing optionally substituted alkyl, etc.).]

bar code

TZ, UG, ZM, ZW), Eurasia (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), Europe (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)

#### Published

With International Search Report.

For two-letter codes and other abbreviations, refer to the "Guidance Notes on codes and Abbreviations" appearing at the beginning of each regular issue of the PCT Gazette.

#### (57) Abstract:

To provide compounds represented by the following Formula (I), prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts of either, in the form of safer, less toxic compounds having high DPP-IV-inhibiting activity.

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 \\
 & N & N & Y-NH_2 \\
 & N & N & N
\end{array}$$
(I)

[Where R<sup>1</sup> is a hydrogen atom, an optionally substituted alkyl group, or the like. R<sup>2</sup> is a hydrogen atom, an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted aryl group, or the like. R<sup>3</sup> is a hydrogen atom, and optionally substituted aryl group, or the like. -Y-NH, represents repruse represented by Formula (A)

$$-N \xrightarrow{\text{(A)}} R^4$$

$$NH_2$$

(where m is 0, 1, or 2, and R<sup>4</sup> may be absent or present in a number of 1 or 2, each independently an optionally substituted alkyl group, etc.)].

# SPECIFICATION

#### FUSED IMIDAZOLE DERIVATIVE

#### TECHNICAL FIELD

The present invention relates to novel fused imidazoles that are useful as pharmaceuticals, and in particular to novel fused imidazoles that are effective as dipeptidyl peptidase-IV (DPP-IV) inhibitors, as well as to therapeutic agents for diabetes in which an active ingredient is a novel fused imidazole that is effective as a dipeptidyl peptidase-IV (DPP-IV) inhibitor.

#### PRIOR ART

DPP-IV, a serine protease occurring widely throughout the body, is a type of dipeptidyl aminopeptidase that cleaves N-terminal dipeptides through hydrolysis, and is also known as prolyl endopeptidase because of its particularly potent action on peptides in which the second amino acid from the N terminal is proline. Various biologically derived peptides involved in the endocrine system, neuroendocrine system, and immune functions are known substrates of DPP-IV. A number of physiologically active peptides serve as substrates of DPP-IV, such as the pancreatic polypeptide family, including pancreatic polypeptides (PP) and neuropeptide Y (NPY), and the glucagon/VIP family, including vasoactive intestinal polypeptides (VIP), glucagon-like peptide-1 (GLP-1), glucose-dependent insulinotropic polypeptides (GIP) and growth hormone-releasing factors (GRF), as well as the chemokine family, and they are known to undergo the effects of activation/inactivation, metabolic stimulation, and the like (J. Langner and S. Ansorge, Ed., "Cellular Peptidases in Immune Functions and Disease: 2," Advances in Experimental Medicine and Biology, Vol. 477).

DPP-IV cleaves two amino acids (His-Ala) from the N-terminal of GLP-1. Although the cleaved peptide binds weakly to GLP-1 receptors, it is known to act as an antagonist, with no action in activating the receptors (L.B. Knudsen, et al, European Journal of Pharmacology, Vol. 318, pp. 429-435, 1996). GLP-1 is known to be metabolized very

2

rapidly in blood by DPP-IV, and the inhibition of DPP-IV is expected to result in higher concentrations of active GLP-1 in blood (T.J. Kieffer, et al, Endocrinology, Vol. 136, pp. 3585-3596, 1995). GLP-1 is a peptide that is intestinally secreted as a result of sugar intake, and is a major factor involved in glucose-induced insulin secretion in the pancreas. GLP-1 is also known to augment insulin synthesis in pancreatic  $\beta$ -cells as well as  $\beta$ -cell growth. It is also known that GLP-1 receptors are expressed in the gastrointestinal tract, liver, muscles, adipose tissues, and the like. In these tissues, GLP-1 is also known to have action on gastrointestinal activity, gastric acid secretion, glycogen synthesis and degradation, insulin-dependent glucose uptake, and the like. Increases in blood GLP-1 concentration as a result of DPP-IV inhibition can therefore be expected to stimulate blood glucose-dependent insulin secretion, improve pancreatic function, improve postprandial hyperglycemia, improve abnormal glucose tolerance, improve insulin resistance, and so forth, which should be effective in the treatment of type II diabetes (non-insulin-dependent diabetes) (R.A. Pederson, et al, Diabetes, Vol. 47, pp. 1253-1258, 1998).

Various DPP-IV inhibitors have been reported, such as the xanthine derivatives with piperazine rings, etc., reported to be effective DPP-IV inhibitors in WO 02/02560. Xanthine derivatives with piperidine rings, etc., have been reported as being effective DPP-IV inhibitors in WO 02/068420 and WO 03/004496. Xanthine derivatives with 2-aminocyclohexylamino groups have been reported as effective DP-IV inhibitors in WO 03/024965. Xanthine derivatives have been reported as effective phosphodiesterase V inhibitors in WO 02/024698.

#### SUMMARY OF THE INVENTION

An object of the present invention is to provide novel compounds having better DPP-IV-inhibiting activity.

As a result of extensive research to address the above object, the inventors perfected the present invention upon discovering that the following compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof (also collectively referred to below as compounds of the invention, as needed) had better DPP-IV-inhibiting action.

That is, the present invention relates to:

[1] Compounds represented by Formula (I), prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof.

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 \\
 & N & N & Y-NH_2 \\
 & N & N & N
\end{array}$$

[Where R<sup>1</sup> is a hydrogen atom, an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted cycloalkyl group, an optionally substituted aryl group, or an optionally substituted heteroaryl group;

R2 is a hydrogen atom, a halogen atom, a cyano group, a formyl group, an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted cycloalkyl group, an optionally substituted cycloalkyloxy group, an optionally substituted alkenyl group, an optionally substituted amino group, an optionally substituted carbamoyl group, a carboxyl group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted alkoxycarbonyl group, an optionally substituted aryl group, an optionally substituted aryloxy group, an optionally substituted aryloxycarbonyl group, an optionally substituted aralkyl group, an optionally substituted aralkyloxy group, an optionally substituted aroyl group, an optionally substituted arylthio group, an optionally substituted arylsulfinyl group, an optionally substituted arylsulfonyl group, an optionally substituted alkylthio group, an optionally substituted alkylsulfinyl group, an optionally substituted alkylsulfonyl group, an optionally substituted heteroaryl group, an optionally substituted heteroarylalkyl group, an optionally substituted heteroarylcarbonyl group, an optionally substituted heteroaryloxy group, an optionally substituted alkylcarbonyl group, or an optionally substituted nitrogen-bearing saturated heterocyclic group, or a group represented by (T1) through (T6) below:

(where R<sup>T</sup> may be absent or present in a number of 1 or more, each independently being a halogen atom, a hydroxyl group, an oxo group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted alkoy group, an optionally substituted alkoxycarbonyl group, a saturated heterocyclic group, an oxycarbonyl group, or an optionally substituted carbamoyl group, or two R<sup>T</sup> groups together may represent methylene, ethylene, trimethylene, tetramethylene, or butenylene, and may be bonded to 1 or 2 ring-forming carbon atoms to form a new ring);

R<sup>3</sup> is a hydrogen atom, an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted cycloalkyl group, an optionally substituted aryl group, an optionally substituted vinyl group, an optionally substituted nitrogen-bearing saturated heterocyclic group, or an optionally substituted heteroaryl group; and

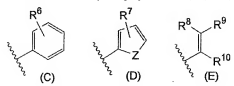
-Y-NH<sub>2</sub> is a group represented by the following Formula (A) or a group represented by the following Formula (B).

(where m is 0, 1 or 2, and  $R^4$  may be absent or present in a number of 1 or 2, each independently a halogen atom, a hydroxyl group, an oxo group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted aralkyl group, an optionally group, and aralkyl group, and aralkyl g

group, an optionally substituted alkoxycarbonyl group, or an optionally substituted carbamoyl group, or two R<sup>4</sup> groups together may represent methylene or ethylene, and may be bonded to two ring-forming carbon atoms to form a new ring),

(where n is 0, 1 or 2, and  $R^5$  may be absent or present in a number of 1 or 2, each independently a halogen atom, a hydroxyl group, an oxo group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted arxlyl group, an optionally substituted aralkyl group, an optionally substituted alkoxycarbonyl group, or an optionally substituted carbamoyl group, or two  $R^5$  groups together may represent methylene or ethylene, and may be bonded to two ring-forming carbon atoms to form a new ring).]

- [2] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to [1], wherein -Y-NH $_2$  is a group represented by Formula (A), and m is 1 or 2, or -Y-NH $_2$  is a group represented by Formula (B), and n is 1 or 2.
- [3] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to [1] or [2], wherein R<sup>3</sup> is any of the groups of Formulas (C), (D), or (E) below,



(where Z is an oxygen atom, -S(O)p-, or -N(R11)-,

6

R<sup>6</sup> may be absent or present in a number of 1 or 2, each independently a halogen atom, a hydroxyl group, a formyl group, a carboxy group, a cyano group, an alkylthio group, an alkylsulfinyl group, an alkylsulfonyl group, an alkyl group, a haloalkyl group, a cycloalkyl group, an alkoxy group, a haloalkoxy group, an optionally substituted arbamoyl group, an alkoxycarbonyl group, an optionally substituted arbamoyl group, an alkoxycarbonyl group, an optionally substituted aryl group, or an optionally substituted aryl group, or an optionally substituted heteroaryl group, or two R<sup>6</sup> groups together may represent a C<sub>1</sub> to C<sub>3</sub> alkylenedioxy group.

R<sup>7</sup> may be absent or present in a number of 1 or 2, each independently a halogen atom, a cyano group, an alkyl group, a haloalkyl group, a cycloalkyl group, an alkoxy group, or a haloalkoxy group.

R8 is methyl, ethyl, a chlorine atom, or a bromine atom,

R9 is a hydrogen atom, methyl, ethyl, a chlorine atom, or a bromine atom,

R10 is a hydrogen atom, methyl, or ethyl,

p is 0, 1 or 2, and

- R11 is a hydrogen atom or an alkyl group.)
- [4] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to [3], wherein R<sup>3</sup> is Formula (C) or Formula (E).
- [5] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to [4], wherein R³ is Formula (C), and R⁶ may be absent or present in a number of 1 or 2, each independently a halogen atom, a cyano group, an alkylthio group, an alkylsulfonyl group, a C₁ to C₃ alkylenedioxy group, an alkyl group, a haloalkyl group, a cycloalkyl group, an alkoxy group, a haloalkoxy group, an alkoxycarbonyl group, an alkylcarbonyl group, a haloalkylcarbonyl group, or a cycloalkylcarbonyl group.
- [6] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to [4], wherein R<sup>3</sup> is Formula (C), and R<sup>6</sup> is one halogen atom.
- [7] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to [4], wherein R<sup>3</sup> is 2-chlorophenyl, 2-chloro-5-fluorophenyl, 2-methyl-5-fluorophenyl, 2-methyl-5-fluorophenyl, or 2-cyano-5-fluorophenyl.

7

PCT/IP2004/006104

[8] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of [1] through [7], wherein  $\mathbb{R}^1$  is a hydrogen atom, a  $\mathbb{C}_1$  to  $\mathbb{C}_3$  optionally substituted alkyl group, or an optionally substituted aryl group, and the substitutents for the optionally substituted alkyl groups are selected from a fluorine atom, optionally substituted aryl groups, a carboxyl group, optionally substituted alkoxycarbonyl groups, optionally substituted aryl groups, and optionally substituted aryloxy groups.

[9] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of [1] through [7], wherein R<sup>1</sup> is a group represented by the formula -Ra-Rb-Rc. Where.

Ra is an alkylene chain.

Rb is a single bond or a carbonyl group, and

Rc is an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted aryl group, or an optionally substituted aryloxy group.

- [10] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of [1] through [7], wherein R<sup>1</sup> is a hydrogen atom, methyl, or ethyl.
- [11] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of [1] through [7], wherein  $\mathbb{R}^1$  is methyl.
- [12] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of [1] through [11], wherein  $R^2$  is a hydrogen atom, a cyano group, an optionally substituted alkyl, a carboxy group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted argloxy group.
- [13] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of [1] through [11], wherein R<sup>2</sup> is a cyano group, an optionally substituted alkoxycarbonyl group, or an optionally substituted aryloxy group.
- [14] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to [13], wherein  $\mathbb{R}^2$  is a substituted aryloxy group.

8

- [15] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of [1] through [11], wherein R<sup>2</sup> is a substituted heteroaryloxy group.
- [16] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of [1] through [11], wherein  $\mathbb{R}^2$  is a group represented by (T1) through (T6).
- [17] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of [1] through [11], wherein  $R^2$  is a group represented by the formula -O-Tx-O-Ty (where O is an oxygen atom, Tx is a phenylene group, a pyridinediyl group, a pyrimidinediyl group, or a thiophenediyl group, and Ty is an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted alkenyl group, an optionally substituted cycloalkyl group, an optionally substituted cycloalkyl group, or an optionally substituted saturated heterocyclic group).
- [18] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to [17], wherein Tx is a phenylene group.
- [19] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to [18], wherein Tx is m-phenylene.
- [20] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to [19], wherein Ty is a substituted alkyl group, a substituted cycloalkyl group, or an optionally substituted cycloalkylalkyl group.
- [21] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to [20], wherein the substituents for groups represented by Ty are halogen atoms, carboxy groups, or alkoxycarbonyl groups.
- [22] Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof

9

$$\begin{array}{c} \text{CI} \\ \text{HO} \\ \text{(c31)} \\ \text{(C31)} \\ \text{HO} \\ \text{(C33)} \\ \text{(C33)} \\ \text{(C33)} \\ \text{(C34)} \\ \text{(C34)} \\ \text{(C35)} \\ \text{(C35)} \\ \text{(C36)} \\ \text{(C36)} \\ \text{(C36)} \\ \text{(C37)} \\ \text{$$

according to [1], wherein compounds represented by Formula (I) are the following Formulas (c1) through (c36):

- [23] Pharmaceuticals comprising as an active ingredient a compound, prodrug thereof, or pharmaceutically acceptable salt thereof according to any of [1] through [22].
- [24] Dipeptidyl peptidase-IV inhibitors comprising as an active ingredient a compound, prodrug thereof, or pharmaceutically acceptable salt thereof according to any of [1] through [22].
- [25] Therapeutic agents for diabetes comprising as an active ingredient a compound, prodrug thereof, or pharmaceutically acceptable salt thereof according to any of [1] through [22].
- [26] Uses of compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of [1] through [22] to produce dipeptidyl peptidase-IV inhibitors.
- [27] Uses of compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof

13

according to any of [1] through [22] to produce therapeutic agents for diabetes.

[28] Methods for treating diabetes, comprising the administration of effective amounts of

compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of [1] through [22] to patients requiring treatment.

The compounds of the present invention have better DPP-IV-inhibiting activity and are useful as agents for treatment diabetes. The compounds of [16] and [17] in particular have better oral absorption.

#### BEST MODE FOR CARRYING OUT THE INVENTION

The present invention is described in further detail below.

In the present Specification, the number of substituents for each group defined as "optionally substituted" or "substituted" is one or more, and is not particularly limited so long as substitution is possible.

When there is a plurality of  $R^T$ , or a plurality of substituents, the plurality is 2 or more, and is preferably 2, 3, 4, or 5. Even more preferable are 2 or 3.

Unless otherwise specified, the term "lower" for the alkyl moieties of "lower alkyl groups," "lower alkoxy groups," and "lower alkylcarbonyls" means alkyl groups, alkoxy groups, or the like having 1 to 6 carbons.

Examples of alkyl groups for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  include linear or branched lower alkyl groups, etc. Specific examples include linear or branched  $C_1$  to  $C_6$  alkyl groups, etc. More specific examples include methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, or hexyl, etc.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  include (1) halogen atoms, (2) optionally substituted nitrogen-bearing heteroaryl groups, (3) optionally substituted aroyl groups, (4) optionally substituted arylaminocarbonyl groups, (5) optionally substituted nitrogen-bearing heteroarylcarbonyl groups, (6) optionally substituted nitrogen-bearing heteroarylaminocarbonyl groups, (7) carboxy groups, (8) optionally substituted alkoxycarbonyl groups, (9) optionally substituted

14

carbamoyl groups, (10) optionally substituted cycloalkyl groups, (11) optionally substituted aryl groups, (12) optionally substituted arylsulfonyl groups, (14) alkylsulfonyl groups, (15) optionally substituted aralkylsulfonyl groups, (16) hydroxyl groups, or (17) optionally substituted alkoxy groups,

- (1) Examples of halogen atoms include fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms.
- (2) Examples of nitrogen-bearing heteroaryls for "optionally substituted nitrogen-bearing heteroaryl groups" include groups of 5- to 10-member rings with 1 to 2 nitrogen atoms. Specific examples include pyrrolyl, imidazolyl, pyrazolyl, pyridyl, pyrimidinyl, pyrazinyl, pyridazinyl, quinolyl, isoquinolyl, triazolyl, triazinyl, tetrazolyl, indolyl, and imidazo[1,2-a]pyridyl.

Examples of substituents for "optionally substituted nitrogen-bearing heteroaryl groups" include:

- (a) hydroxyl groups,
- (b) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (c) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_6$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, or hexyl).
- (d) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl,

15

ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2.2-difluoroethyl, perfluoroethyl, or methoxyethyl).

- (e) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),
- (f) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, trifluoromethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymptopoxy, or ethoxymptopoxy).
- (g) cyano groups,
- (h) carboxy groups,
- (i) alkoxycarbonyl groups (such as C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group- (such as methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted carbonyl groups; specifically, methoxycarbonyl or ethoxycarbonyl).
- (j) optionally alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl)-substituted carbamoyl groups (specifically, carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, or diethylcarbamoyl).
- (k) aryl groups (such as phenyl, 1-naphthyl, or 2-naphthyl), or
- (l) amino groups.
- (3) Examples of aroyl groups for "optionally substituted aroyl groups" include C11 or

16

lower arylcarbonyl groups, and more specifically benzoyl or naphthoyl.

Examples of substituents for "optionally substituted aroyl groups" include:

- (a) hydroxyl groups,
- (b) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (c) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_6$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, or hexyl),
- (d) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2,2-difluoroethyl, perfluoroethyl, or methoxyethyl),
- (e) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),
- (f) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more

17

specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, trifluoromethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxyethoxy, methoxypropoxy, or ethoxypropoxy),

- (g) cyano groups,
- (h) carboxy groups,
- (i) alkoxycarbonyl groups (such as C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group- (such as methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted carbonyl groups; specifically, methoxycarbonyl or ethoxycarbonyl).
- (j) optionally alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl)-substituted carbamoyl groups (specifically, carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, or diethylcarbamoyl),
- (k) alkylsulfonyl groups (such as methylsulfonyl),
- (l) methylenedioxy,
- (m) ethylenedioxy,
- (n) nitrogen-bearing saturated heterocyclic groups (such as pyrrolidinyl, piperidinyl, or morpholinyl),
- (o) cycloalkyloxy group, (such as lower cycloalkyloxy group, specifically  $C_3$  to  $C_{10}$  cycloalkyloxy group, more specifically cyclopropyloxy, cyclobutyloxy, cyclopentyloxy, cyclohexyloxy, cyclohexyloxy, adamantyloxy, or norbomyloxy)-substituted alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, cyclopropyloxymethoxy, cyclobutyloxymethoxy, or cyclopropyloxymethoxy).
- (p) cycloalkyloxy groups (such as lower cycloalkyloxy groups, specifically  $C_3$  to  $C_{10}$  cycloalkyloxy groups, more specifically cyclopropyloxy, cyclobutyloxy, cyclopentyloxy,

18

cyclohexyloxy, cycloheptyloxy, adamantyloxy, or norbornyloxy), or (a) amino groups.

(4) Examples of aryl groups for "optionally substituted arylaminocarbonyl groups" include phenyl, 1-naphthyl, or 2-naphthyl,

Examples of substituents for "optionally substituted arylaminocarbonyl groups" include those given as examples of substituents for "optionally substituted aroyl groups" in (3).

(5) Examples of nitrogen-bearing heteroaryls for "optionally substituted nitrogen-bearing heteroaryl groups" include those given as examples of nitrogen-bearing heteroaryls in (2) "optionally substituted nitrogen-bearing heteroaryls."

Examples of substituents for "optionally substituted nitrogen-bearing heteroarylcarbonyl groups" include those given as examples of substituents for "optionally substituted nitrogen-bearing heteroaryls" in (2).

(6) Examples of nitrogen-bearing heteroaryls for "optionally substituted nitrogenbearing heteroarylaminocarbonyl groups" include those given as examples of nitrogenbearing heteroaryls in (2) "optionally substituted nitrogen-bearing heteroaryls."

Examples of substituents for "optionally substituted nitrogen-bearing heteroarylaminocarbonyl groups" include those given as examples of substituents for "optionally substituted nitrogen-bearing heteroaryls" in (2).

- (8) Examples of alkoxycarbonyl groups for "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" include C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group- (such as methoxy, ethoxy, propoxy, 2-propoxy, butoxy, and tert-butoxy)-substituted carbonyl groups, specifically, methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl, propoxycarbonyl, 2-propoxycarbonyl, or tert-butoxycarbonyl.
- Examples of substituents for "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" include:

  (a) hydroxyl groups.

- (b) carboxy groups,
- (c) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_6$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, or hexyl),
- (d) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),
- (e) alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, or tert-butyl)-substituted carbonyloxy groups (specifically, methylcarbonyloxy, ethylcarbonyloxy, propylcarbonyloxy, 2-propylcarbonyloxy, butylcarbonyloxy, or tert-butylcarbonyloxy),
- (f) alkoxycarbonyl groups (such as C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group- (such as methoxy, ethoxy, propoxy, 2-propoxy, butoxy, or tert-butoxy)-substituted carbonyl groups; specifically, methoxycarbonyl or ethoxycarbonyl),
- (g) alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, or tert-butyl)-substituted amino groups,
- (h) alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, or tert-butyl)-substituted carbamoyl groups,
- (i) alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, or tert-butyl)-substituted sulfamoyl groups,
- (j) alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, or tert-butyl)-substituted ureido groups,
- (k) alkyloxycarbonyloxy groups (such as C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkyloxy- (such as methoxy, ethoxy, propoxy, 2-propoxy, butoxy, or tert-butoxy)-substituted carbonyloxy groups; specifically,

20

 $methoxy carbonyloxy, \qquad ethoxy carbonyloxy, \qquad 2\text{-}propoxy carbonyloxy, \qquad or \qquad tert-butyloxy carbonyloxy),$ 

- (l) cycloalkyloxycarbonyloxy groups (such as  $C_3$  to  $C_{10}$  cycloalkyloxy group- (such as cyclopropyloxy, cyclobutyloxy, cyclopentyloxy, cyclohexyloxy, cyclohexyloxy, adamantyloxy, or norbomyloxy)-substituted carbonyloxy groups; specifically, cyclopentyloxycarbonyloxy, cyclohexyloxycarbonyloxy, or cycloheptyloxycarbonyloxy), (m) phenyl,
- (n) 5-methyl-2-oxo-1,3-dioxolen-4-yl,
- (o) 5-oxo-2-tetrahydrofuranyl,
- (p) 1,3-dihydro-3-oxo-1-isobenzofuranyl,
- (q) tetrahydrofuranyl,
- (r) nitrogen-bearing saturated heterocyclic groups (such as pyrrolidinyl, piperidinyl, or morpholinyl),
- or (s) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, or iodine atoms).
- (9) Examples of substituents for "optionally substituted carbamoyl groups" include alkyl groups (such as linear or branched C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkyl groups, specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl). Also, two substituents of the carbamoyl groups may bond to form an optionally carbon-, nitrogen-, or oxygen-bearing aliphatic heterocycle, such as pyrrolidine (the pyrrolidine may be substituted with a hydroxyl group), piperidine, morpholine, thiomorpholine oxide, thiomorpholine dioxide, or piperazine (the piperazine nitrogen atom may be substituted with methyl or ethyl). Specific examples of "optionally substituted carbamoyl groups" include carbamoyl, methylcarbamoyl, diethylcarbamoyl, diethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, cyclopropylcarbamoyl, methylpropylcarbamoyl, cyclopropylcarbamoyl,

21

cyclopropylmethylcarbamoyl, pyrrolidinocarbonyl, piperidinocarbonyl, and morpholinocarbonyl.

(10) Examples of cycloalkyl groups for "optionally substituted cycloalkyl groups" include C<sub>3</sub> to C<sub>10</sub> cycloalkyl groups, specifically, cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, cyclohexyl, cycloheptyl, adamantyl, and norbornyl.

Examples of substituents for "optionally substituted cycloalkyl groups" include alkyl groups (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, and tert-butyl), aralkyl groups (such as benzyl, 2-phenylethyl, and 1-naphthylmethyl), and fluorine atoms.

(11) Examples of aryl groups for "optionally substituted aryl groups" include  $C_6$  to  $C_{10}$  aryl groups, specifically, phenyl, 1-naphthyl, and 2-naphthyl.

Examples of substituents for "optionally substituted aryl groups" include:

- (a) hydroxyl groups,
- (b) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (c) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl),
- (d) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically linear or branched  $C_1$

22

- to C<sub>4</sub> alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2,2-difluoroethyl, perfluoroethyl, or methoxyethyl),
- (e) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),
- (f) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, trifluoromethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymptopoxy, or ethoxymptopoxy),
- (g) phenyl groups optionally substituted with (aa), (bb), or (cc) below:
- (aa) optionally halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups,
  specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or
  butoxy),
- (bb) optionally halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl),
  - (cc) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and jodine atoms),
- (h) cyano groups,
- (i) carboxy groups.
- (i) alkoxycarbonyl groups (such as C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group- (such as methoxy, ethoxy,

23

propoxy, or butoxy)-substituted carbonyl groups, specifically, methoxycarbonyl or ethoxycarbonyl),

- (k) optionally alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl)-substituted carbamoyl groups (specifically, carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, or diethylcarbamoyl),
- (1) alkylsulfonyl groups (such as methylsulfonyl),
- (m) methylenedioxy,
- (n) ethylenedioxy,
- or (o) phenyloxy groups.
- (12) Examples of aryloxy groups for "optionally substituted aryloxy groups" include C<sub>6</sub> to C<sub>10</sub> aryloxy groups, specifically, phenoxy, 1-naphthyloxy, and 2-naphthyloxy.

Examples of substituents for "optionally substituted aryloxy groups" include those given as examples of substituents for "optionally substituted aryl groups" in (11).

(13) Examples of arylsulfonyl groups for "optionally substituted arylsulfonyl groups" include  $C_6$  to  $C_{10}$  arylsulfonyl groups, specifically, benzenesulfonyl, toluenesulfonyl, and naphthalenesulfonyl.

Examples of substituents for "optionally substituted arylsulfonyl groups" include those given as examples of substituents for "optionally substituted aryl groups" in (11).

- (14) Examples of alkylsulfonyl groups for "alkylsulfonyl group" include  $C_1$  to  $C_6$  alkylsulfonyl groups, specifically, methylsulfonyl, ethylsulfonyl, propylsulfonyl, 2-propylsulfonyl, butylsulfonyl, pentylsulfonyl, or hexylsulfonyl.
- (15) Examples of aralkylsulfonyl groups for "optionally substituted aralkylsulfonyl groups" include the "optionally substituted arylsulfonyl groups" of (13) above bonded to optionally substituted alkylene chains (such as methylene, ethylene, and propylene;

examples of substituents include fluorine atoms, methoxy, ethoxy, propoxy, methyl, ethyl, propyl, or 2-propyl).

(17) Examples of alkoxy groups for "optionally substituted alkoxy groups" include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, and more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy,

Examples of substituents for "optionally substituted alkoxy groups" include those given as examples of substituents for "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" in (8).

Examples of cycloalkyl groups for the "optionally substituted cycloalkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  include  $C_3$  to  $C_{10}$  cycloalkyl groups, specifically, cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, cyclohexyl, cycloheptyl, adamantyl, and norbornyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted cycloalkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  include those given as examples of substituents for "optionally substituted cycloalkyl groups" as substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of the "halogen atoms" of R<sup>2</sup> include fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms.

Examples of cycloalkyloxy groups for the "optionally substituted cycloalkyloxy groups" of  $R^2$  include  $C_3$  to  $C_{10}$  cycloalkyloxy groups, specifically cyclopropyloxy, cyclobutyloxy, cyclopentyloxy, cyclohexyloxy, cycloheptyloxy, adamantyloxy, or norbornyloxy.

Examples of substituents for the "optionally substituted cycloalkyloxy groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for "optionally substituted cycloalkyl groups" as substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of alkenyl groups for the "optionally substituted alkenyl groups" of R<sup>2</sup> include C<sub>2</sub> to C<sub>6</sub> alkenyl groups, specifically, vinyl, propenyl, methylpropenyl, butenyl,

25

PCT/IP2004/006104

and methylbutenyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkenyl groups" of  $\mathbb{R}^2$  include:

- (a) hydroxyl groups,
- (b) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (c) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl),
- (d) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2,2-difluoroethyl, perfluoroethyl, or methoxyethyl),
- (e) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy).
- (f) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy,

26

difluoromethoxy, trifluoromethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxyethoxy, ethoxyethoxy, methoxypropoxy, or ethoxypropoxy),

- (g) phenyl groups optionally substituted with (aa), (bb), or (cc) below:
- (aa) optionally halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy),
- (bb) optionally halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl),
  - (cc) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (h) cyano groups,
- (i) carboxy groups,
- (j) alkoxycarbonyl groups (such as C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group- (such as methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted carbonyl groups, specifically, methoxycarbonyl or ethoxycarbonyl).
- (k) optionally alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl)-substituted carbamoyl groups (specifically, carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, or diethylcarbamoyl),
- (l) alkylsulfonyl groups (such as methylsulfonyl),
- or (m) phenyloxy.

Examples of substituents for the "optionally substituted amino groups" of R<sup>2</sup> include:

(a) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or

branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl,

and butyl),

- (b) alkylcarbonyl groups (such as lower alkylcarbonyl groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkylcarbonyl groups, and more specifically, acetyl or propionyl),
- (c) aroyl groups (such as  $C_{11}$  or lower arylcarbonyl groups, specifically benzoyl or naphthoyl),
- (d) alkylsulfonyl groups (such as  $C_1$  to  $C_4$  alkylsulfonyl groups, specifically methanesulfonyl or ethanesulfonyl),
- (e) ary lsulfonyl groups (such as  ${\rm C}_{10}$  or lower ary lsulfonyl groups, specifically benzenesulfonyl, toluenesulfonyl, and naphthalenesulfonyl),
- (f) optionally substituted aryl groups (such as  $C_{10}$  or lower aryl groups, specifically, phenyl, 1-naphthyl, and 2-naphthyl; examples of substituents include halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms), alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl), alkoxy groups (such as  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy)),
- or (g) aralkyl groups (such as benzyl, 2-phenylethyl, or 1-naphthylmethyl).

Examples of optionally substituted amino groups also include (h) imides. Specific examples of "optionally substituted amino groups" include amino, methylamino, ethylamino, diethylamino, diethylamino, methylethylamino, acetylamino, propionylamino, benzoylamino, naphthoylamino, methylsulfonylamino, ethylsulfonylamino, methylsulfonylamino, ethylsulfonylamino, methylsulfonylamino, benzenesulfonylamino,

PCT/IP2004/006104

phthalimide, succinimide, and maleimide.

WO 2004/096806

Examples of substituents for the "optionally substituted carbamoyl groups" of R<sup>2</sup> include:

a) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl),

or aryl groups (such as phenyl, 1-naphthyl, or 2-naphthyl) optionally substituted with (aa), (bb), or (cc) below:

(aa) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),

(bb) optionally halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy),

(cc) optionally halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl).

Specific examples of "optionally substituted carbamoyl groups" include carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, diethylcarbamoyl, ethylmethylcarbamoyl, phenylcarbamoyl, or phenylmethylcarbamoyl.

Two carbamoyl groups may be bonded to form an optionally carbon-, nitrogen-, oxygen-, or sulfur-bearing aliphatic heterocycle, such as pyrrolidine, piperidine, morpholine, thiomorpholine, thiomorpholine oxide, thiomorpholine dioxide, or piperazine (a nitrogen atom of the piperazine is optionally substituted with methyl, ethyl, or propyl). Specific examples include pyrrolidinocarbamoyl, piperidinocarbamoyl, or morpholinocarbamovl.

Examples of alkoxy for the "optionally substituted alkoxy groups" of  $R^2$  include lower alkoxy groups, specifically,  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, and more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkoxy groups" of R<sup>2</sup> include those given as examples of substituents for the "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" as substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of R<sup>1</sup> and R<sup>2</sup> above.

Examples of alkoxycarbonyl for the "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" of R<sup>2</sup> include methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl, and propoxycarbonyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" as substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of aryl groups for the "optionally substituted" aryl groups of  $R^1$  and  $R^2$  include  $C_6$  to  $C_{10}$  aryl groups, specifically, phenyl, 1-naphthyl, and 2-naphthyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of R<sup>1</sup> and R<sup>2</sup> include:

- (a) hydroxyl groups.
- (b) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (c) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl),
- (d) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically linear or branched  $C_1$

30

- to C<sub>4</sub> alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2,2-difluoroethyl, perfluoroethyl, or methoxyethyl),
- (e) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),
- (f) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, or trifluoromethoxy),
- (g) phenyl groups optionally substituted with (aa), (bb), or (cc) below:
- (aa) optionally halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy),
- (bb) optionally halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl),
- (cc) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),(h) evano groups.

- (i) carboxy groups,
- (j) optionally atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)-substituted alkoxycarbonyl groups (such as  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group- (such as methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy)-substituted carbonyl groups, specifically, methoxycarbonyl or ethoxycarbonyl)
- (k) optionally alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl)-substituted carbamoyl groups (specifically, carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, or diethylcarbamoyl),
- (l) alkylsulfonyl groups (such as methylsulfonyl),
- (m) methylenedioxy,
- (n) ethylenedioxy,
- (o) optionally substituted phenyloxy groups (substituents include halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms) and alkoxy groups (such as  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)),
- (p) phenyl,
- (q) nitrogen-bearing saturated heterocyclic groups (such as pyrrolidinyl, piperidinyl, morpholinyl, and piperazinyl (the piperazine nitrogen atom is optionally substituted with, for example, methyl, ethyl, or propyl)).
- (r) cycloalkyloxy groups (examples of cycloalkyloxy groups include lower cycloalkyloxy groups, specifically  $C_3$  to  $C_{10}$  cycloalkyloxy groups (such as cyclopropyloxy, cyclobutyloxy, cyclopentyloxy, cyclohexyloxy, cycloheptyloxy, adamantyloxy, or norbornyloxy) optionally substituted with alkyl groups (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl)), halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, or iodine atoms),

32

or alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically,  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, butoxy); specifically, 2-methylcyclopropyloxy, 2-fluorocyclopropyloxy, 3-methoxycyclobutyloxy, or 3-fluorocyclobutyloxy),

- (s) difluoromethylenedioxy,
- (t) alkenyl groups (such as C<sub>2</sub> to C<sub>6</sub> alkenyl groups, specifically, vinyl, propenyl, methylpropenyl, butenyl, or methylbutenyl),
- (u) optionally halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, or iodine atom)-substituted alkenyl groups (such as  $C_2$  to  $C_6$  alkenyl groups, specifically, vinyl, propenyl, methylpropenyl, butenyl, or methylbutenyl),
- (v) optionally alkyl group- (such as methyl, ethyl, or propyl)-substituted amino groups (specifically, amino, methylamino, ethylamino, propylamino, or dimethylamino),
- $\label{eq:continuous} \begin{tabular}{ll} (w) & alkylcarbonyl groups (such as lower alkylcarbonyl, specifically $C_1$ to $C_4$ alkylcarbonyl groups, more specifically, acetyl or propionyl), \\ \end{tabular}$
- (x) acetoxy,
- (y) alkoxy- (such as lower alkoxy group, specifically, C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically, C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxyethoxy, ethoxyethoxy, methoxypropoxy, or ethoxypropoxy),
- or (z) cycloalkyloxy group- (such as lower cycloalkyloxy group, specifically  $C_3$  to  $C_{10}$  cycloalkyloxy group, more specifically cyclopropyloxy, cyclobutyloxy, cyclopertyloxy, cyclohexyloxy, cycloheptyloxy, adamantyloxy, or norbornyloxy)-substituted alkoxy

33

groups (such as lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, cyclopropyloxymethoxy, cyclobutyloxymethoxy, or cyclopropyloxyethoxy).

Examples of aryloxy groups for the "optionally substituted aryloxy groups" of  $R^2$  include  $C_6$  to  $C_{10}$  aryloxy groups, specifically, phenoxy, 1-naphthyloxy, and 2-naphthyloxy.

Examples of substituents for the "optionally substituted aryloxy groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of  $R^1$  and  $R^2$ . In addition to the above, substituents for the "optionally substituted aryloxy groups" of  $R^2$  also include groups represented by the formula -O-Ty given below.

Examples of aryloxycarbonyl groups for the "optionally substituted aryloxycarbonyl groups" of  $\mathbb{R}^2$  include  $\mathbb{C}_7$  to  $\mathbb{C}_{11}$  aryloxycarbonyl groups, specifically, phenyloxycarbonyl, 2-naphthyloxycarbonyl, or 1-naphthyloxycarbonyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted aryloxycarbonyl groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of "optionally substituted aralkyl groups" for R<sup>2</sup> include aryl groups optionally substituted with optionally substituted alkylene chains.

Examples of "aryl" moieties include  $C_6$  to  $C_{10}$  aryl groups, specifically, phenyl or naphthyl. Examples of substituents for the "optionally substituted aryl group" moieties include those given as examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of  $\mathbb{R}^1$  and  $\mathbb{R}^2$  above.

Examples of alkylene chains for "optionally substituted alkylene chains" include  $C_1$  to  $C_4$  alkylene chains, specifically, methylene, ethylene, trimethylene, or tetramethylene. Examples of substituents for the "optionally substituted alkylene chain" moieties include

alkyl groups (such as linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl) or halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, or iodine atoms). There may be one or more substituents. Two alkyl groups on adjacent or the same carbon may also bond, forming  $C_3$  to  $C_{10}$  cycloalkyls (such as cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, cyclobexyl, cyclobetyl, adamantyl, or norbornyl).

Examples of aralkyl groups for the "optionally substituted aralkyloxy groups" of  $\mathbb{R}^2$  include the aralkyl groups of the "optionally substituted aralkyl groups" of  $\mathbb{R}^2$ , specifically, benzyloxy or 2-phenylethyloxy. Examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of the "optionally substituted aryl groups" include those given as examples of substituents for  $\mathbb{R}^1$  and  $\mathbb{R}^2$  above.

Examples of aroyl groups for the "optionally substituted aroyl groups" of  $R^2$  include  $C_7$  to  $C_{11}$  such as, specifically, benzoyl, 1- naphthoyl, or 2-naphthoyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted aroyl groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of  $R^1$  and  $R^2$ .

Examples of arylthio groups for the "optionally substituted arylthio groups" of  $R^2$  include  $C_6$  to  $C_{10}$  arylthio groups, specifically, phenylthio, 1-naphthylthio, or 2-naphthylthio.

Examples of substituents for the "optionally substituted arylthio groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of arylsulfinyl groups for the "optionally substituted arylsulfinyl groups" of  $R^2$  include  $C_6$  to  $C_{10}$  arylsulfinyl groups, specifically, phenylsulfinyl, 1-naphthylsulfinyl, and 2-naphthylsulfinyl.

35

Examples of substituents for the "optionally substituted arylsulfinyl groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of arylsulfonyl groups for the "optionally substituted arylsulfonyl groups" of  $\mathbb{R}^2$  include  $C_6$  to  $C_{10}$  arylsulfonyl groups, specifically, phenylsulfonyl, tosyl, 1-naphthylsulfonyl, and 2-naphthyl sulfonyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted arylsulfonyl groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of alkylthio groups for the "optionally substituted alkylthio groups" of  $R^2$  include  $C_1$  to  $C_6$  alkylthio groups, specifically, methylthio, ethylthio, propylthio, 2-propylthio, butylthio, sec-butylthio, tert-butylthio, pentylthio, and hexylthio.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkylthio groups" of R<sup>2</sup> include those given as examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of R<sup>1</sup> and R<sup>2</sup> above.

Examples of the alkylsulfinyl groups for the "optionally substituted alkylsulfinyl groups" of  $R^2$  include  $C_1$  to  $C_6$  alkylsulfinyl groups, specifically, methylsulfinyl, ethylsulfinyl, propylsulfinyl, 2-propylsulfinyl, butylsulfinyl, pentylsulfinyl, and hexylsulfinyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkylsulfinyl groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of alkylsulfonyl groups for the "optionally substituted alkylsulfonyl groups" of  $R^2$  include  $C_1$  to  $C_6$  alkylsulfonyl groups, specifically, methylsulfonyl, ethylsulfonyl, propylsulfonyl, 2-propylsulfonyl, butylsulfonyl, pentylsulfonyl, and hexylsulfonyl.

36

Examples of substituents for the "optionally substituted alkylsulfonyl groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of heteroaryl groups for the "optionally substituted heteroaryl groups" of R<sup>1</sup> and R<sup>2</sup> include groups of 5- to 6-member monocyclic or polycyclic rings, and preferably 5- to 6-member monocyclic or bicyclic heterocyclic groups, with one or more (such as 1 to 4) hetero atoms selected from nitrogen, sulfur, and oxygen atoms. Specific examples include pyrrolyl, thienyl, benzothienyl, benzofuranyl, benzotazolyl, pyridazolyl, trihazolyl, isooxazolyl, imidazolyl, pyrazolyl, pyridazyl, quinolyl, isooxazolyl, triazolyl, triazinyl, tetrazolyl, indolyl, imidazol[1,2-a]pyridyl, and dibenzofuranyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted heteroaryl groups" of  $\mathbb{R}^1$  and  $\mathbb{R}^2$  include:

- (1) hydroxyl groups.
- (2) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (3) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched C<sub>1</sub> to C<sub>6</sub> alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, or hexyl).
- (4) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$

37

- to C<sub>4</sub> alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2,2-difluoroethyl, perfluoroethyl, or methoxyethyl).
- (5) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically,  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),
- (6) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, trifluoromethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxympopoxy, or ethoxypropoxy),
- (7) cyano groups,
- (8) carboxy groups,
- (9) alkoxycarbonyl groups (such as C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group- (such as methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted carbonyl groups; specifically, methoxycarbonyl or ethoxycarbonyl).
- (10) optionally alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl)-substituted carbamoyl groups (specifically, carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, or diethylcarbamoyl), or
- (11) optionally substituted aryl groups (such as  $C_{10}$  or lower aryl groups, specifically, phenyl, 1-naphthyl, and 2-naphthyl; examples of substituents include halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms), alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically linear or branched  $C_1$  to  $C_6$  alkyl groups, more

38

specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, or hexyl), or alkoxy groups (such as  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, specifically, alkoxy groups, specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)).

Examples of heteroaryl groups for the "optionally substituted heteroarylalkyl groups" of  $\mathbb{R}^2$  include those given as examples of heteroaryl groups for the "optionally substituted heteroaryl groups" of  $\mathbb{R}^1$  and  $\mathbb{R}^2$  above.

Examples of substituents for the "optionally substituted heteroarylalkyl groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted heteroaryl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of heteroaryl groups for the "optionally substituted heteroarylcarbonyl groups" of R<sup>2</sup> include those given as examples of heteroaryl groups for the "optionally substituted heteroaryl groups" of R<sup>1</sup> and R<sup>2</sup> above.

Examples of substituents for the "optionally substituted heteroarylcarbonyl groups" of  $\mathbb{R}^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted heteroaryl groups" of  $\mathbb{R}^1$  and  $\mathbb{R}^2$  above.

Examples of heteroaryl groups for the "optionally substituted heteroaryloxy groups" of  $\mathbb{R}^2$  include those given as examples of heteroaryl groups for the "optionally substituted heteroaryl groups" of  $\mathbb{R}^1$  and  $\mathbb{R}^2$  above.

Examples of substituents for the "optionally substituted heteroaryloxy groups" of  $R^2$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted heteroaryl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above. In addition to the above, substituents for the "optionally substituted heteroaryloxy groups" of  $R^2$  also include groups represented by the formula -O-Ty given below.

Examples of alkylcarbonyl groups for the "optionally substituted alkylcarbonyl

39

groups" of  $R^2$  include lower alkylcarbonyl groups, specifically,  $C_1$  to  $C_4$  alkylcarbonyl groups, more specifically, acetyl or propionyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkylcarbonyl groups" of R<sup>2</sup> include halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms), specifically, trifluoromethylcarbonyl and pentafluoroethylcarbonyl.

Examples of nitrogen-bearing saturated heterocyclic groups for the "optionally substituted nitrogen-bearing saturated heterocyclic groups" of R<sup>2</sup> and R<sup>3</sup> include 5- or 6-member saturated heterocycles that have 1 or 2 nitrogen atoms and that may furthermore have oxygen or sulfur atoms, specifically, pyrrolidinyl, imidazolidinyl, piperidinyl, morpholinyl, thiomorpholinyl, dioxothiomorpholinyl, hexamethyleniminyl, oxazolidinyl, thiazolidinyl, imidazolidinyl, oxooxazolidinyl, dioxooxazolidinyl, dioxooxaz

Examples of substituents for the "optionally substituted nitrogen-bearing saturated heterocyclic groups" of R<sup>2</sup> and R<sup>3</sup> include:

- (1) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and jodine atoms).
- (2) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl).
- (3) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2,2-difluoroethyl, perfluoroethyl, or methoxyethyl).

40

(4) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically, C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),

(5) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, trifluoromethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymopoxy), or ethoxypropoxy),

(6) cyano groups,

or (7) oxo groups.

Examples of alkyl groups for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^3$  include those given as examples of alkyl groups for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of R<sup>3</sup> include:

- (1) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (2) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically, I to C4 alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched C1 to C4 alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl,

41

- 2,2-difluoroethyl, perfluoroethyl, or methoxyethyl),
- (3) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically, C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),
- (4) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, trifluoromethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymptopoxy, or ethoxymptopoxy).
- (5) cyano groups,
- (6) carboxy groups,
- (7) alkoxycarbonyl groups (such as C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group- (such as methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted carbonyl groups; specifically, methoxycarbonyl or ethoxycarbonyl),
- (8) optionally alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl)-substituted carbamoyl groups (specifically, carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, or diethylcarbamoyl), or
- (9) alkylsulfonyl groups (such as methanesulfonyl),
- or (10) nitrogen-bearing saturated heterocyclic groups (such as 5- or 6-member saturated heterocyclic groups that have 1 or 2 nitrogen atoms and that may furthermore have an

42

oxygen atom, specifically, pyrrolidinyl, imidazolidinyl, piperidinyl, and morpholinyl).

The "optionally substituted cycloalkyl groups" of  $R^3$  are the same as the "optionally substituted cycloalkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of aryl groups for the "optionally substituted aryl groups" of  $\mathbb{R}^3$  include  $\mathbb{C}_6$  to  $\mathbb{C}_{10}$  aryl groups, specifically, phenyl, 1-naphthyl, and 2-naphthyl. Phenyl is preferred. Examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of  $\mathbb{R}^3$  include:

- (1) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (2) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl),
- (3) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2,2-difluoroethyl, perfluoroethyl, or methoxyethyl).
- (4) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy).
- (5) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy

43

moieties include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, trifluoromethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymethoxy, metho

- (6) cyano groups,
- (7) alkoxycarbonyl groups (such as C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group- (such as methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted carbonyl groups, specifically, methoxycarbonyl or ethoxycarbonyl),
- (8) optionally alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl)-substituted carbamoyl groups (specifically, carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, or diethylcarbamoyl),
- (9) optionally alkyl group- (such as methyl, ethyl, or propyl)-substituted amino groups (specifically, methylamino, ethylamino, propylamino, or dimethylamino),
- (10) optionally halogen atom- (such as fluorine atom or chlorine atom)-substituted phenyl groups (specifically, 2-fluorophenyl, 3-fluorophenyl, 4-fluorophenyl, 2,3-difluorophenyl,
- 3,5-difluorophenyl, 2-chlorophenyl, 3-chlorophenyl, or 4-chlorophenyl),
  (11) cycloalkyl groups optionally substituted with fluorine atoms (specifically,
- cyclopropyl, 2-fluorocyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, adamantyl, or norbornyl),
  (12) cycloakylcarbonyl groups optionally substituted with fluorine atoms (specifically, cyclopropylcarbonyl, 2-fluorocyclopropylcarbonyl, cyclobutylcarbonyl, or cyclopentylcarbonyl).
- (13) carboxy groups.
- (14) pyrrolidinyl groups,

- (15) piperidyl groups,
- (16) morpholinyl groups,
- (17) piperazinyl,
- (18) methylenedioxy,
- or (19) ethylenedioxy,

Examples of substituents for the "optionally substituted vinyl groups" of  $R^3$  include (1) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms), and (2) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl). Specific examples of substituted vinyl groups include 1-propylene, 2-methyl-1-propylene, and 2-chloro-1-propylene.

Examples of heteroaryl groups for the "optionally substituted heteroaryl groups" of  $R^3$  include those given as examples of heteroaryl groups for the "optionally substituted heteroaryl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of substituents for the "optionally substituted heteroaryl groups" of  $R^3$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted heteroaryl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of "halogen atoms" for R<sup>4</sup> and R<sup>5</sup> include fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms.

Examples of alkoxy groups for the "optionally substituted alkoxy groups" of  $R^4$  and  $R^5$  include lower alkoxy groups, specifically,  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, and more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkoxy groups" of  $R^4$  and  $R^5$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted alkoxy groups" of  $R^2$  above.

Examples of alkyl groups for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^4$  and  $R^5$  include linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$ 

45

alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^4$  and  $R^5$  include:

- (1) hydroxyl groups,
- (2) amino groups,
- (3) cyano groups,
- (4) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (5) alkoxy groups (such as methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),
- (6) amino groups optionally substituted with any of (a), (b), (c), (d), or (e) below:
- (a) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl),
- (b) alkylcarbonyl groups (such as lower alkylcarbonyl groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkylcarbonyl groups, and more specifically, acetyl or propionyl),
- (c) aroul groups (such as  $C_{11}$  or lower arylcarbonyl groups, specifically benzoyl or naphthoyl),
- (d) alkylsulfonyl groups (such as  $C_1$  to  $C_4$  alkylsulfonyl groups, specifically methanesulfonyl or ethanesulfonyl),
- (e) ary Isulfonyl groups (such as  $C_{10}$  or lower ary Isulfonyl groups, specifically benzenesulfonyl, toluenesulfonyl, and naphthalenesulfonyl)

(specifically, methylamino, ethylamino, dimethylamino, diethylamino, methylamino, acetylamino, propionylamino, benzoylamino, naphthoylamino,

methylsulfonylamino, ethylsulfonylamino or methylcarbonylamino, ethylcarbonylamino, and benzenesulfonylamino).

or (7) nitrogen-bearing saturated heterocyclic groups (such as 5- or 6-member saturated heterocycles that have 1 or 2 nitrogen atoms and that may furthermore have an oxygen atom, specifically, pyrrolidinyl, imidazolidinyl, piperidinyl, and morpholinyl).

Examples of aryl groups for the "optionally substituted aryl groups" of  $R^4$  and  $R^5$  include phenyl, 1-naphthyl, and 2-naphthyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of  $R^4$  and  $R^5$  include:

- (1) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (2) alkoxy groups (such as methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),
- or (3) alkyl groups (such as methyl, ethyl, propyl, or 2-propyl).

The "optionally substituted aralkyl groups" of R<sup>4</sup> and R<sup>5</sup> are the same as the "optionally substituted aralkyl groups" for R<sup>2</sup> above.

Examples of substituents for the "optionally substituted amino groups" of  $R^4$  and  $R^5$  include:

- (1) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl),
- (2) alkylcarbonyl groups (such as lower alkylcarbonyl groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkylcarbonyl groups, and more specifically, acetyl or propionyl),
- (3) aroyl groups (such as C11 or lower arylcarbonyl groups, specifically benzoyl or

naphthoyl),

- (4) alkylsulfonyl groups (such as  $C_1$  to  $C_4$  alkylsulfonyl groups, specifically methanesulfonyl or ethanesulfonyl),
- (5) arylsulfonyl groups (such as C<sub>10</sub> or lower arylsulfonyl groups, specifically benzenesulfonyl, toluenesulfonyl, and naphthalenesulfonyl),
- or (6) alkoxycarbonylmethyl (the methyl carbon atom may be substituted with 1 or 2 alkyl groups (such as methyl, ethyl, propyl, or 2-propyl), and the 2 alkyl groups on the methyl carbon atom may be bonded to form cyclopropyl, cyclobutyl, or cyclopentyl with the methyl carbon atom).

Examples of alkoxycarbonyl groups for the "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" of  $R^4$  and  $R^5$  include carbonyl groups substituted with a  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group (such as methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy). Specific examples include methoxycarbonyl and ethoxycarbonyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" of  $R^4$  and  $R^5$  include those given as examples of substituents for the "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" of  $R^2$  above.

Specific examples of substituents for the "optionally substituted carbamoyl groups" of  $R^4$  and  $R^5$  include alkyl groups (such as linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl). Specific examples of "optionally substituted carbamoyl groups" include carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, diethylcarbamoyl, or ethylmethylcarbamoyl.

Two substituents of the carbamoyl groups may bond to form an optionally carbon-, nitrogen-, oxygen-, or sulfur-bearing aliphatic heterocycle, such as pyrrolidine, piperidine, morpholine, thiomorpholine, thiomorpholine oxide, thiomorpholine dioxide, or

48

piperazine (a nitrogen atom of the piperazine is optionally substituted with methyl, ethyl, or propyl), specifically, pyrrolidinocarbamoyl, piperidinocarbamoyl, or morpholinocarbamoyl.

When there are 2 of R4 or R5, they may be on the same or different carbon.

Two R<sup>4</sup> or R<sup>5</sup> together representing methylene or ethylene and bonding with two ringforming carbon atoms to form a new ring means that a spiro ring or bicyclic ring is formed via the same or different carbons.

Examples of "halogen atoms" for  $R^6$  include fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms.

Examples of "alkylthio groups" for  $R^6$  include thio groups substituted with  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl). Specific examples include methylthio, ethylthio, or propylthio.

Examples of "alkylsulfinyl groups" for  $R^6$  include sulfinyl groups substituted with  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups (such as methyl, ethyl, propyl, 2-probyl, or butyl). Specific examples include methylsulfinyl, ethylsulfinyl, and propylsulfinyl.

Examples of "alkylsulfonyl groups" for  $R^6$  include sulfonyl groups substituted with  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl). Specific examples include methylsulfonyl, ethylsulfonyl, and propylsulfonyl.

Examples of "alkyl groups" for  $R^6$  include linear or branched lower alkyl groups, specifically  $C_1$  to  $C_6$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, or hexyl.

Examples of "haloalkyl groups" for  $R^6$  include alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl) substituted with a halogen

49

atom (such as a fluorine, chlorine, bromine, or iodine atom), specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, or perfluoroethyl.

Examples of "cycloalkyl groups" for  $R^6$  include  $C_3$  to  $C_{10}$  cycloalkyl groups, specifically cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, cyclohexyl, cycloheptyl, adamantyl, or norbornyl.

Examples of "alkoxy groups" for  $R^6$  include oxo groups substituted with  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl). Specific examples include methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy.

Examples of "haloalkoxy groups" for  $R^6$  include alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy) substituted with halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms), specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, and trifluoromethoxy.

Examples of substituents for the "optionally substituted amino groups" of  $R^6$  include alkyl groups (such as linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl). Specific examples of "optionally substituted amino groups" include amino, methylamino, dimethylamino, ethylamino, diethylamino, and propylamino.

Examples of substituents for the "optionally substituted carbamoyl groups" of  $R^6$  include alkyl groups (such as linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl). Specific examples of "optionally substituted

50

carbamoyl groups" include carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, or ethylcarbamoyl.

Examples of "alkoxycarbonyl groups" for  $R^6$  include carbonyl groups substituted with  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups (such a s methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy). Specific examples include methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl, and 2-propyloxycarbonyl.

Examples of alkylcarbonyl groups for the "optionally substituted alkylcarbonyl groups" of R<sup>6</sup> include lower alkylcarbonyl groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkylcarbonyl groups, more specifically, acetyl or propionyl.

Examples of substituents of the "optionally substituted alkylcarbonyl group:" of R<sup>6</sup> include halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms), specifically, trifluoromethylcarbonyl or pentafluoroethylcarbonyl.

Examples of "cycloalkylcarbonyl groups" for  $R^6$  include carbonyl groups substituted with  $C_3$  to  $C_{10}$  cycloalkyl groups (such as cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, and cyclohexyl). Specific examples include cyclopropylcarbonyl, cyclobutylcarbonyl, adamantylcarbonyl, and norbornylcarbonyl.

Examples of aryl groups for the "optionally substituted aryl groups" of  $R^6$  include  $C_6$  to  $C_{10}$  aryl groups, specifically, phenyl, 1-naphthyl, and 2-naphthyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted aryl groups" of R<sup>6</sup> include:

- (1) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (2) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or

51

branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl),

- (3) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2,2-difluoroethyl, perfluoroethyl, or methoxyethyl),
- (4) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),
- (5) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, trifluoromethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymptopoxy), or ethoxypropoxy),
- (6) cyano groups,
- (7) methylenedioxy,
- or (8) ethylenedioxy.

Examples of heteroaryl groups for the "optionally substituted heteroaryl groups" of R<sup>6</sup> include groups of 5- to 6-member monocyclic or polycyclic rings, and preferably 5- to

52

6-member monocyclic or bicyclic heterocyclic groups, with one or more (such as 1 to 4) hetero atoms selected from nitrogen, sulfur, and oxygen atoms. Specific examples include pyrrolyl, thienyl, benzothienyl, benzofuranyl, benzoxazolyl, benzthiazolyl, furyl, oxazolyl, thiazolyl, and isooxazolyl.

Examples of substituents for "optionally substituted heteroaryl groups" include:

- (1) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (2) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_6$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, or hexyl),
- (3) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2,2-difluoroethyl, perfluoroethyl, or methoxyethyl),
- (4) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically,  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy),
- (5) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more

53

specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, trifluoromethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymethoxy, methoxymethoxy, or (6) evano groups.

Examples of nitrogen-bearing heteroarryls in the "optionally substituted nitrogenbearing heteroaryl groups" of R<sup>6</sup> include 5- to 6-member groups with 1 or 2 nitrogen atoms, specifically, pyrrolyl, imidazolyl, pyrazolyl, pyridyl, pyrimidinyl, pyrazinyl, and pyridazinyl.

Examples of substitutents for the "optionally substituted nitrogen-bearing heteroaryl groups" of  $\mathbb{R}^6$  include:

- (1) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (2) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_6$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, or hexyl),
- (3) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl; specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2,2-difluoroethyl, or methoxyethyl).

(4) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically,  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy).

(5) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or alkoxy group- (such as lower alkoxy group, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy group, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy)-substituted alkoxy groups (examples of alkoxy moieties include lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, or butoxy; specifically, fluoromethoxy, difluoromethoxy, trifluoromethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymethoxy, ethoxymethoxy, methoxymptopoxy),

or (6) cyano groups.

Examples of " $C_1$  to  $C_3$  alkylenedioxy groups" for  $R^6$  include methylenedioxy, ethylenedioxy, and propylene dioxy.

Examples of "halogen atoms" for  $\mathbb{R}^7$  include those given as examples of "halogen atoms" for  $\mathbb{R}^6$  above.

Examples of "alkyl groups" for  $R^7$  include those given as examples of "alkyl groups" for  $R^6$  above.

Examples of "haloalkyl groups" for  $R^7$  include those given as examples of "haloalkyl groups" for  $R^6$  above.

Examples of "cycloalkyl groups" for  $\mathbb{R}^7$  include those given as examples of "cycloalkyl groups" for  $\mathbb{R}^6$  above.

Examples of "alkoxy groups" for  $\mathbb{R}^7$  include those given as examples of "alkoxy groups" for  $\mathbb{R}^6$  above.

Examples of "haloalkoxy groups" for  $\mathbb{R}^7$  include those given as examples of "haloalkoxy groups" for  $\mathbb{R}^6$  above.

Examples of "alkyl groups" for  $R^{11}$  include those given as examples of "alkyl groups" for  $R^{6}$  above.

55

Examples of "alkylene chains" in Ra include methylene, ethylene, and propylene.

Examples of "optionally substituted alkyl groups," "optionally substituted alkoxy groups," "optionally substituted aryl groups," and "optionally substituted aryloxy groups" in Rc are the same as the "optionally substituted alkyl groups," "optionally substituted alkoxy groups," "optionally substituted aryloxy groups," and "optionally substituted aryloxy groups" respectively of  $R^1$  and  $R^2$  above.

Examples of "halogen atoms" in  $\mathbf{R}^{\mathsf{T}}$  include fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms.

Examples of alkyl groups for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^T$  include linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_6$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, or hexyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^T$  include alkoxycarbonyl groups (such as methoxycarbonyl and ethoxycarbonyl).

Examples of alkoxy groups for the "optionally substituted alkoxy groups" of  $R^T$  include lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, isopropoxy, butoxy, and tert-butoxy.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkoxy groups" of  $R^T$  include halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms).

Examples of "alkoxycarbonyl groups" for the "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" of  $R^T$  include carbonyl groups substituted with  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups (such as methoxy, ethoxy, propoxy, 2-propoxy, butoxy, and tert-butoxy), specifically,

56

methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl, propoxycarbonyl, 2-propoxycarbonyl, and tert-butoxycarbonyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" of  $\mathbb{R}^T$  include cycloalkyl groups (such as  $C_3$  to  $C_6$  cycloalkyl groups, specifically, cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, or cyclohexyl).

Examples of saturated heterocyclic groups for the "saturated heterocyclic groups" of R<sup>T</sup> include 5- or 6-member saturated heterocyclic groups that have 1 or 2 oxygen, nitrogen and/or sulfur atoms, specifically, tetrahydrofuranyl and tetrahydropyranyl.

Examples of substituents for the "optionally substituted carbamoyl groups" of  $R^T$  include akyl groups (such as linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, and butyl). Specific examples of "optionally substituted carbamoyl groups" include carbamoyl, methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, diethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, or methylpropylcarbamoyl.

Two R<sup>T</sup> together representing methylene, ethylene, trimethylene, tetramethylene, or butenylene and bonding with one or two ring-forming carbon atoms to form a new ring means that a spiro ring or bicyclic ring is formed via the same or different carbons.

When  $R^2$  represents -O-TX-O-Ty, the bonding position of phenylene, pyridinediyl, pyrimidinediyl, and thiophenediyl groups as Tx may be any position on an atom permitting such bonding.

Examples of alkyl groups for "optionally substituted alkyl groups" of Ty include linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_6$  alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, 3-pentyl, or hexyl.

Examples of alkenyl groups for "optionally substituted alkenyl groups" of Ty include  $C_2$  to  $C_6$  alkenyl groups, specifically, vinyl, propenyl, methylpropenyl, butenyl, and

PCT/JP2004/006104

methylbutenyl.

Examples of cycloalkyl groups for "optionally substituted cycloalkyl groups" of Ty include  $C_3$  to  $C_6$  cycloalkyl groups, specifically, cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, and cyclohexyl.

Examples of cycloalkylalkyl groups for "optionally substituted cycloalkylalkyl groups" of Ty include  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups substituted with  $C_3$  to  $C_6$  cycloalkyl groups, specifically, cyclopropylmethyl, cyclopropylethyl, cyclopropylpropyl, cyclopropylbutyl, cyclobutylmethyl, cyclobutylmethyl, cyclobutylmethyl, cyclopropylbutyl,

Examples of saturated heterocyclic groups for the "optionally substituted saturated heterocyclic groups" of Ty include 5- or 6-member saturated heterocyclic groups that have 1 or 2 oxygen, nitrogen and/or sulfur atoms, specifically, tetrahydrofuranyl, tetrahydropyranyl, dihydrofurnayl, tetrahydrothiopyranyl, tetrahydrodioxothiopyranyl, pyrrolidinyl, piperidyl, piperazyl, imidazolidinyl, oxazolidinyl, and thiazolidinyl.

Examples of substituents for "optionally substituted alkyl groups," "optionally substituted alkenyl groups," "optionally substituted cycloalkyl groups," "optionally substituted cycloalkylalkyl groups," and "optionally substituted saturated heterocyclic groups" of Ty include the following:

- (1) hydroxyl groups,
- (2) halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms),
- (3) oxo groups,
- (4) cyano groups,
- (5) carboxy groups,
- (6) alkyl groups (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched C<sub>1</sub> to C<sub>6</sub> alkyl groups, and more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl,

58

butyl, isobutyl, sec-butyl, tert-butyl, pentyl, or hexyl),

- (7) alkyl groups (examples of alkyl moieties include linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl) substituted with halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms), alkoxy groups (such as methoxy, ethoxy, propoxy, isopropoxy, butoxy, and tert-butoxy), hydroxyl groups, carboxy groups, alkoxycarbonyl methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl, groups (such as propoxycarbonyl. isopropoxycarbonyl, butoxycarbonyl, and tert-butoxycarbonyl), and cycloalkoxy groups (such as cyclopropyloxy, cyclobutyloxy, cyclopentyloxy, and cyclohexyloxy), specifically, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl, 2-fluoroethyl, 2,2difluoroethyl. perfluoroethyl, methoxymethyl, hydroxymethyl, carboxymethyl, ethoxycarbonyl, and cyclopropoxymethyl,
- (8) alkoxy groups (such as lower alkoxy groups, specifically C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, isopropoxy, butoxy, and tert-butoxy),
- (9) carbonyl groups substituted with alkoxycarbonyl groups (such as C<sub>1</sub> to C<sub>4</sub> alkoxy groups (such as methoxy, ethoxy, propoxy, isopropoxy, butoxy, and tert-butoxy); specifically, methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl, isopropoxycarbonyl, sec-butoxycarbonyl, and tert-butoxycarbonyl).
- (10) halogen atom- (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atom)- or cycloalkyl group- (such as  $C_3$  to  $C_6$  cycloalkyl groups, specifically, cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, and cyclohexyl)-substituted alkoxycarbonyl groups (specifically,

59

fluoromethoxycarbonyl, difluoromethoxycarbonyl, trifluoromethoxycarbonyl, fluoroethoxycarbonyl, and cyclopropylmethoxycarbonyl),

- (11) cycloalkoxycarbonyl groups (such as cyclopropyloxycarbonyl),
- (12) saturated heterocyclic group oxycarbonyl groups (such as carbonyl groups substituted with 5- or 6-member saturated heterocyclic group oxy groups with 1 or 2 oxygen, nitrogen and/or sulfur atoms, specifically, tetrahydrofuranyloxycarbonyl or tetrahydropyranyloxycarbonyl),
- (13) carbamoyl groups,
- (14) optionally alkyl group- (such as methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or butyl)-substituted carbamoyl groups (two substituents of the carbamoyl groups may bond to form an optionally carbon-, nitrogen-, or oxygen-bearing aliphatic heterocycle, such as pyrrolidine, piperidine, or morpholine); specific examples include methylcarbamoyl, dimethylcarbamoyl, ethylcarbamoyl, diethylcarbamoyl, pyrrolidinocarbonyl, and morpholinocarbonyl),
- 15) alkyl group- (such as linear or branched lower alkyl groups, specifically, linear or branched  $C_1$  to  $C_4$  alkyl groups, more specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, isobutyl, see-butyl, and tert-butyl), cycloalkyl group- (such as  $C_5$  to  $C_6$  cycloalkyl groups, specifically, cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl, or cyclohexyl), or alkoxy group- (such as lower alkoxy groups, specifically  $C_1$  to  $C_4$  alkoxy groups, more specifically, methoxy, ethoxy, propoxy, and butoxy)-substituted sulfonylcarbamoyl groups (specifically, methoxy, ethox), cyclopropylsulfonylcarbamoyl, or methoxysulfonyl carbamoyl).
- (16) alkylcarbonyl groups (such as methylcarbonyl),
- (17) alkylsulfonyl groups (such as methylsulfonyl),

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

60

- (18) cycloalkylidene groups (such as cyclopropylidene, cyclobutylidene, cyclopentylidene, and cyclohexylidene),
- (19) tetrahydropyranylidene,
- (20) tetrahydropyranyl,
- (21) heteroaryl groups (such as groups of 5- to 6-member monocyclic or polycyclic rings, and preferably 5- to 6-member monocyclic heterocyclic groups, with one or more (such as 1 to 4) hetero atoms selected from nitrogen, sulfur, and oxygen atoms, specifically, pyrrolyl, thienyl, furyl, oxazolyl, thiazolyl, isooxazolyl, oxadiazolyl, imidazolyl, pyrazolyl, pyriayl, pyriayl, pyridazyl, triazolyl, triazinyl, and tetrazolyl),
- (22) alkylcarbonylamino groups (such as acetylamino),
- (23) alkylaminocarbonyloxy groups (such as dimethylaminocarbonyloxy),
- or (24) alkoxycarbonylamino groups (such as methoxycarbonylamino).

Preferred examples of R<sup>1</sup> include hydrogen, methyl, and ethyl, and especially methyl. Preferred examples of R<sup>3</sup> include halogen atom-substituted phenyl groups, especially 2-chlorophenyl. Other preferred examples of R<sup>3</sup> are 2-chloro-5-fluorophenyl, 2-methyl-5-fluorophenyl, 2-methoxy-5-fluorophenyl, and 2-cyano-5-fluorophenyl.

Preferred examples of  $R^2$  include optionally substituted aryloxy groups, optionally substituted heteroaryloxy groups, and groups represented by the Formulas (T1) through (T6), especially substituted phenyl groups and groups represented by the Formulas (T1) through (T6).

Preferred examples of substituents for substituted phenoxy groups include groups

represented by the Formula -O-Ty, especially those substituted at the m-position.

Preferred examples of Ty include substituted alkyl groups, substituted cycloalkyl groups, and optionally substituted cycloalkylalkyl groups.

Examples of preferred substituents for these substituted alkyl groups, substituted cycloalkyl groups, and substituted cycloalkyl groups include halogen atoms (such as fluorine, chlorine, bromine, and iodine atoms), and alkoxycarbonyl groups (such as methoxycarbonyl, ethoxycarbonyl, isopropoxycarbonyl, sec-butoxycarbonyl, and tert-butoxycarbonyl).

"Prodrugs" include those that are readily hydrolyzed in the body to reproduce the compounds (I) of the present invention, specifically, compounds in which the amino group –NH<sub>2</sub> of the compounds represented by Formula (I) are derived from –NHQ. Here, Q means the following.

(Where  $R^{17}$  is a hydrogen atom,  $C_1$  to  $C_6$  alkyl group, or an optionally substituted aryl group such as a phenyl or naphthyl group.  $R^{18}$  and  $R^{19}$  are each independently a hydrogen atom or a  $C_1$  to  $C_6$  alkyl group,  $R^{20}$  is a hydrogen atom,  $C_1$  to  $C_6$  alkyl group, or an aryl group or benzyl group as noted above,  $C^{21}$  is a  $C_1$  to  $C_6$  alkyl group or benzyl group.)

Preferred examples of Q include the groups of (1) and (3). Preferred groups of (3) include those in which  $R^{18}$  is a hydrogen atom,  $R^{19}$  is a hydrogen atom, methyl, or ethyl, and  $R^{20}$  is a hydrogen atom, methyl or ethyl. These compounds can be produced in the usual manner (such as Med. Chem. 35, 4727 (1992), WO 01/40180). Prodrugs may also be ones which

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

62

change back to the original compound under physiological conditions, as described in "Development of Pharmaceuticals, Vol. 7, Molecular Design," pp. 163-198, Hirokawa Shoten, 1990.

Examples of "pharmaceutically acceptable salts" include inorganic acid salts such as hydrochlorides, hydrobromides, sulfates, phosphates, and nitrates, and organic acid salts such as acetates, propionates, oxalates, succinates, lactates, malates, tartrates, citrates, maleates, fumarates, methanesulfonates, benzenesulfonates, p-toluenesulfonates, and ascorbates.

The present invention also includes hydrates and solvates such as ethanol solvates of the compounds represented by Formula (I), prodrugs thereof, and pharmaceutically acceptable salts thereof in the invention. The present invention furthermore encompasses any tautomers of the compounds (I) of the invention, any existing stereoisomers, and those in any crystal form.

Compounds of the present invention are illustrated by, but are not limited to, the following examples.

0 R <sup>3</sup>							
No	R³	Y-NH <sub>2</sub>	R <sup>2</sup> N N	No	R³	Y-NH,	R²
41	$\qquad \qquad $	-NH NH <sub>2</sub>	NHC (0) CH <sub>3</sub>	51	ri F	$\left  - N \right _{NH_2}$	CH (CH <sub>3</sub> ) ,
42	$\biguplus_{F}$	NH NH <sub>2</sub>	NHC (0) CH <sub>3</sub>	52	$\models \triangleright$	NH NH <sub>2</sub>	$\bowtie$
43	$\triangleright$	$\vdash_{NH_2}$	NHS (0) 2CH,	53	$\displaystyle \hspace{0.2cm} \hspace{0.2cm}$	$\left  - N \right\rangle_{NH_2}$	$\vdash \!\!\! \triangleleft$
44	$\downarrow \downarrow$	NH NH <sub>2</sub>	NHS (0) 2CH3	54	$\downarrow \downarrow$	$\vdash$ N $\hookrightarrow$ NH <sub>2</sub>	${\displaystyle \longmapsto}$
45		$\left  - N \right\rangle_{NH_2}$	CH2CH3	55	$\displaystyle \longmapsto_{\!$	NH NH2	OMe
46	$\models \triangleright$	$\left  - N \right\rangle_{NH_2}$	CH,CH,	56	$\mapsto$	$\left  - N \right\rangle_{NH_2}$	OMe
47	$\mapsto$	NH NH2	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	57	$\mapsto$	$\left  - N \right\rangle_{NH_2}$	OCF <sub>3</sub>
48	$\displaystyle \stackrel{\textstyle \longleftarrow}{\longmapsto}$	NH NH <sub>2</sub>	CH2CH3	58	$\stackrel{\cdot}{\mapsto}$	$\left  - N \right\rangle_{NH_2}$	0E t
49		$-N$ $NH_2$	CH(CH,),	59		$\left  - N \right\rangle_{NH_2}$	0Et
50	$\vdash \downarrow$	$-N$ $NH_2$	CH (CH <sub>3</sub> ) ,	60	$\mapsto$	$-N$ $NH_2$	0Et

RI N P							
No	R³	R²	R <sup>1</sup>	No	NH <sub>2</sub>	R <sup>2</sup>	R¹
231		CF,		241	$\stackrel{a}{\mapsto}$	CN	Br
232	Å	CF <sub>3</sub>		242	H Ci F	CF <sub>3</sub>	$F \overset{\circ}{\underset{F}{\longleftarrow}} $
233	r 	CF,	كأنك	243		CF <sub>3</sub>	
234		CF,	$\mathbb{Q}_{\lambda}$	244	$\stackrel{R}{\longleftrightarrow}$	CF,	P <sup>l</sup>
235		CF,	OMe	245	ri ⊢\	CF <sub>3</sub>	الم
236		CF <sub>3</sub>	$\bigcirc$	246		CH3C (0)	را <sup>ن</sup>
237		CF,	$\phi^{\lambda}$	247		CF,	CI
238	$\stackrel{a}{\mapsto}$	CH3C (0)		248	ÌΕ	CF,	CN CN
239	HQ F	CF <sub>3</sub>	OMe	249		CF <sub>3</sub>	F
240	Ю	CF <sub>3</sub>		250	₽ ₽	CN	CF <sub>3</sub>

R <sup>1</sup> N R <sup>3</sup>								
No	R <sup>3</sup>	R²	R <sup>2</sup>	N No	NH <sub>2</sub>	R²	R1	
251	H	CF,	CF <sub>3</sub>	261		CF <sub>3</sub>	<b>ÇN</b> N S N S N S N S N S N S N S N S N S N	
252		Cn	OCF <sub>3</sub>	262	$\overset{\circ}{\longmapsto}$	CF,		
253	$ \mapsto $	CF <sub>3</sub>	OCF <sub>3</sub>	263		CH3C (0)	$\text{C}_{\text{H}}^{\text{N}}\text{C}_{\text{A}}$	
254		CF <sub>3</sub>	GF,	264	${\mapsto}$	CF <sub>3</sub>	Q <sub>N</sub> \	
255		CF,	CF <sub>3</sub>	265	$\overset{\circ}{\longmapsto}$	CF,	Chris	
256	₽ H	CN	ري أ	266		CF <sub>3</sub>	Chi	
257		CF <sub>3</sub>	a di	267	$\bowtie$	CF <sub>3</sub>	CI <sub>N</sub> L\	
258	$ \mapsto $	CF <sub>3</sub>		268		CF <sub>3</sub>	N L	
259		CF <sub>3</sub>	a Liv	269	CI ├ F	CF <sub>3</sub>		
260	HQ F	CH3C (0)	ر ا	270		CN		

R¹ N P³							
No	R³	R²	R <sup>2</sup> N	N No	NH₂ R³	R²	R¹
311		CH³C (0)	CH3	319		CH3C (0)	CN <sub>N</sub> CA
312	$\rightarrow$	CF <sub>1</sub> C (0)	CH <sub>3</sub>	320		CH,C (0)	N. S.
<sup>313</sup> F	CI	CF <sub>3</sub> C (0)	СН₃	321		CH³C (0)	
314		CF,C (0)	CH3	322	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	CH3C (0)	JU
315	$\Rightarrow$	CH3CH2C (0)	CH3	323		CH3C (0)	CI
<sup>316</sup>		CH³CH²C (0)	CH3	324	$\stackrel{\sim}{\mapsto}$	CH3C (0)	رئا
317		CH3CH2C (0)	CH3	325	$\mapsto$	CH²C (0)	رئي/
318	$\rightarrow$	CH³C (0)	CN CX	326		CH3C (0)	N L

R <sup>1</sup> N R <sup>3</sup> N								
No R³ · R²	R¹	No	NH <sub>2</sub>	R²	R¹			
331 CF,		341		CH3CH2C (0)	CH <sub>3</sub>			
332 CF <sub>3</sub>		342	$\downarrow \triangleright$	CH3C (0)	Const			
333 CH <sub>3</sub> C (0)	) CH <sub>3</sub>	343	$\overset{\text{ci}}{\longmapsto}$	CH³C (0)				
334 CH <sub>3</sub> C (0)	CH <sub>3</sub>	344	₽ F	CH³C (0)	Child			
335 CH <sub>3</sub> C (0	) CH <sub>3</sub>	345		CH³C (0)				
336 CF <sub>3</sub> C (0	) CH <sub>3</sub>	346		CH³C (0)	كأن			
337 CF <sub>3</sub> C (0)	) CH,	347	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	CH₃C (0)	CI J			
338 CF,C (0	CH <sub>3</sub>	348		CH³C (0)	رئى			
339 CH3CH3C(	0) CH <sub>3</sub>	349		CH³C (0)	ر ا			
340 CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> C (	(0) CH <sub>3</sub>	350		CH3C (0)	C C			

	R <sup>1</sup>	-N		
	R <sup>2</sup> N	N N		
No R <sup>3</sup> R <sup>2</sup>	R1	No R <sup>3</sup>	R²	R <sup>1</sup>
492	СН,	504 CI	R <sup>2</sup>	CH3
493 CN CN O	/- сн,	505	CI O	CH3
494 K	о∕ сн,	506 CI	~~~	C H
495	ا مال	507 CI	$\mathcal{C}_{\mathcal{O}}$	CH3
496	СН,	508	6 <sub>6</sub> Q <sub>0</sub>	CH3
497	/ CH <sub>s</sub>	509 CI	EIO O	CH <sub>2</sub>
498 CI	о∕ сн,	510 CI	٥٥٥٥	СН;
499 CI OF CI	СН,	511	Meo O	CH <sub>3</sub>
500 CI F <sub>F</sub> O	CH <sub>3</sub>	512 CI	3	СН,
501	CH,	) F	~~	СН3
502 CI F O	O. CH <sub>2</sub>	514 C	FOY	OMe
503 F	С <del>/</del> сн,	515 H	O's /	сн,

		R <sup>t</sup> .		N N N N	$\bigcap$		
No	R³	R² R²	N R <sup>1</sup>	N No	NH <sub>2</sub>	R²	R¹
598	CI	Y <sub>N</sub> N <sub>N</sub>	CH,	609	<b>⊢</b>	SH	CH <sub>3</sub>
599	CI		CH <sup>3</sup>	610	$\overset{\circ}{\mapsto}$	$\bigcirc$	CH3
600		(NC)	CH3	611	$\stackrel{\textstyle \overset{\scriptstyle \leftarrow}{\longleftarrow}}{\triangleright}$	ONH	CH3
601	CI		CH3	612	$\overset{\circ}{\mapsto}$		CH3
602		N	СН3	613	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$		CH3
603	$\overset{\circ}{\longmapsto}$		СН3	614	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	N.W	CH3
604	CI	S	СН3	615		L'S	CH3
605	$\stackrel{\text{\tiny c}}{\longmapsto}$	$\mathbb{Q}_{s}$	СН,	616		O'S	СН3
606		CS.	CH <sub>3</sub>	617	r → F		CH3
607			CH,	618	CI F	Br	CH,

			R <sup>1</sup> N	R <sup>3</sup>	NH₂		
No	R³	R²	R1	No	R³	R²	R1
629		7	СН₃	641	Η̈́	° No	CH <sub>3</sub>
630	HQ.		CH₃	642	Η̈́Q	Z Z Z	CH <sub>3</sub>
631	HQ.	/z^z	CH₃	643	₩ <sub>Q</sub>	Zh'	CH <sub>3</sub>
632	ΗQ	$\bigcirc$	CH₃	644	HQ_	oz N	CH <sub>3</sub>
633		$\vec{\omega}$	СН3	645	HQ.	F3CO 0/	CH <sub>3</sub>
634	₽ P	OT.	CH <sub>3</sub>	646	å H	F3CO 0/	CH <sub>3</sub>
635	H)	O'N/	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>	647	a HQ	0,0% 0	H <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
636	HQ.	ONY	CH <sub>3</sub>	648	CI H	F√	CH3
637	HQ <sub>F</sub>	ONY	CH <sub>3</sub>		°. ¬-	MeO ~ ~O/	CH <sub>3</sub>
638	H)	F H	CH <sub>3</sub>	649	CI.	MeOOC 2	СН₃
639	e HQ_	orno	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>	650	ΗÇ	-80%	опа
640	° F	orno	CH₃	651	Η̈́O	80%	CH <sub>3</sub>

			R¹ N N	FR³	$\supseteq$		
No	R³ ·	R²	R <sup>1</sup>	No	NH <sub>2</sub> R <sup>3</sup>	R²	R1
652	CI_F	0°7	CH₃	664	a HQ	(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> CO .	وأر
653	$H \supset H$	O's'	OMe	665	Ь <u>-</u>	and	CH <sub>3</sub>
654	<b>├</b>	OMe		666	₽ Ci	Ool	CH <sub>3</sub>
655	, H	3CO () SA	CH <sub>3</sub>	667	G FQ₌	O°∕	مثر
656	CI	OCF <sub>3</sub>	CH3OC(O)CH2	668	<b></b>	Dol	СН3
657	<b> </b>	O <sub>S</sub> \ CO₂Me	CH <sub>3</sub>	669	H C	Dol	CH₃˙
658		Ost.	СН₃	670	₽ P	· Owy	СН3
659		CH₃O	CH₃	671	<b>5</b> _	Ωωγ	ري ا
660		CH <sub>3</sub> O	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>		₽ P	MeO O	
661	$\textstyle \;\;\!$	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHO	CH <sub>3</sub>		CI	^	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
662	<del> </del>	(CH <sub>3</sub> )₂CHO		673	3 HQ	Joon 1	CH <sub>3</sub>
663		(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> CC	CH₃  CH₃  CH₃	674	ď	MeO O	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>

		R¹ N	P <sup>3</sup> N Y-NH <sub>2</sub>	
No	R <sup>a</sup>	R <sup>2</sup> ∕ ```` Y–NH <sub>2</sub>	J^N R²	R¹
675	CI F	HN_ NH₂	MeO Os	CH <sub>3</sub>
676	CI.	-N□ NH₂	FOOS	CH₃
677	CI HQ F	⊢N NH₂	$\sim^{\circ}$	CH <sub>3</sub>
678	KÇ <sub>F</sub>	-NCNH2	$\checkmark$	CH <sub>3</sub>
679		⊢N NH₂	$\mathcal{W}_{\sigma}$	CH <sub>3</sub>
680	<b>&gt;</b>	HQ	$\mathcal{L}_{\mathcal{O}}$	CH <sub>3</sub>
681	ci H	NH₂ ├N○ NH₂	Ool	CH₃OC(O)CH₂
682		HNH NH₂	Ool	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
683	<b>&gt;</b>	HN NH₂	Od	CH3OC(O)CH2
684	CI	FN□ NH2	Ool	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHOC(O)CH <sub>2</sub>
685	CI	⊢N NH₂	CH₃	CH <sub>3</sub> OC(0)CH <sub>2</sub>
686	КÇ	HN NH₂	CN .	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>

		R <sup>1</sup> , N	_R³ -N }—Y-NH₂	
No	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup> ∕ <sup>^</sup> N ∕ Y-NH,	N <sup>2</sup> R <sup>2</sup>	R¹
687	CI HQ	-NC  NH₂	CF <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
688	<b>├</b>		OCH₃	сн₃о
689	CI →		MeO O	CH₃CH₂O
690	CI HQ F	NH <sub>2</sub>	FOO	сн₃о
691	<b>&gt;</b>		Ool	СН₃СН₂О
692	CI CI CI		Ool	CH₃O FF
693	CI HQ F	$\vdash$ N $\bigcirc$ NH <sub>2</sub>	CH3OC(0)	н
694	H	NH <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> OC(0)	Н
695	H)	HNH NH₂	CH3OC(0)	н
696	CI HQ F	⊢NH NH₂	CH₃CH₂OC(O)	н
697	cı H	⊢N⊃ NH₂	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHOC(O)	н.

No   R <sup>1</sup>   Y-HH <sub>1</sub>   R <sup>2</sup>   R <sup>1</sup>   R <sup>2</sup>   R <sup>2</sup>	
699 H	
699 HO HN <sub>NH2</sub> Jofy H  700 HO HONH2 HOY H  701 HO HONH2 JOFO H  702 HO HONH2 JOFO H  703 HO NH2 JOFO CH	
700 HO HN NH <sub>2</sub> +0 H  701 HO HO NH <sub>2</sub> +0 H  702 HO NH <sub>2</sub> 9 0 0 H  703 HO NH <sub>2</sub> 0 O O O O O O O O O O O O O O O O O O	
701 CI NH <sub>2</sub> OO SOO CH.	
702 HO HN NH2 OF GO	
703 CI NH2 O' CH	\ >\ >\ 0
	۰ <sub>۲</sub> ۰/
	3
705 F H <sub>2</sub> N CH <sub>2</sub>	3
706 HO NHo OOY CH	3
707 H H H CH	3
708 F NC NH <sub>2</sub>	3
709 H NH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> O O CH	3
710 CI   NH <sub>2</sub> F O CH <sub>3</sub> OC(0	D)CH₂

		H1 N N	R <sup>3</sup>	
No	R³	FI <sup>2</sup> NNN Y-NH,	-Y-NH <sub>2</sub> R²	R <sup>1</sup>
711	Ь	-i-F	~°/	CH <sub>3</sub>
712	al H	NH₂ HN⊃	CH3OC(0)	н.
713	ii HQ	F-NH <sub>2</sub> F-NH <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> OC(0)	н
714	ä.	FN□ -	CH₃	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
715	HQ_	NH₂ O -N_	CF <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> OC(0)CH <sub>2</sub>
716	e F	NH₂ ND	CN	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
717	ci Ci	NH <sub>2</sub>	och	CH <sub>3</sub>
718	ь <u> </u>	NH <sub>2</sub>	CN .	CH <sub>3</sub> OC(0)CH <sub>2</sub>
719	ci.	H₂Ń N	CF <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
·720	cı,	H <sub>2</sub> N N → D	CN	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
721	F h_	H <sub>2</sub> N ÓMe N → Q	CF <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
722		H₂Ń OMe ├N	Ool	СН₃
723	<b>&gt;</b>	NH <sub>2</sub>	FOO	, CH₃

		R <sup>1</sup> N N	R <sup>3</sup> -Y-NH <sub>2</sub>	
No	R³	P-NH,	R²	R <sup>1</sup>
724	HQ_	⊢N NH₂	Ool	O
725	H Ci '	HNH NH₂	Ool	OMe
726	CI.	HN_NH2	80%	$\vec{\alpha}$
727	F CI CI	├N\\ NH₂	Q oy	C)
728	HO G	HN NH2	CH <sub>3</sub> OC(O)	0
729		-N-NH₂	CN	P)
730	CI H	-N⊃ NH₂	Ool	ÇN CN
731	ř\\\	-N□ NH₂	Q°	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
732	CI HQ	FN NH₂	O <sub>0</sub>	CI
733	HO.	HN NH₂	Ool	2007
734	CI,	-N□ NH₂	Pol	Ć!
735	Η̈́	$\vdash$ N $\bigcirc$ NH <sub>2</sub>	Ool	$\Diamond \wedge$
736	H)		Ool	₽QY/

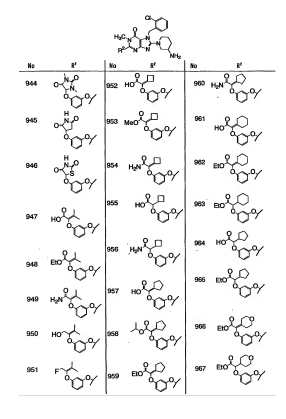
		B, N, N,	R <sup>3</sup> -Y-NH₂	
No	R <sup>3</sup>	R <sup>2∕∕</sup> N <sup>∕</sup> N Y-NH₂	R²	R¹
737	HQ <sub>E</sub>	HN_ NH₂	0%	Oon
738	HQ.	⊢N NH₂	CN ∼0√	CI
739	$\vdash \bigcirc$		OMe	$\bigcirc_{o}^{c}$
740	ci ⊢Q <sub>E</sub>		Pol	Q°~
741	H →	HN⊃ NH <sub>2</sub>	CN	Oon
742	H⊅	HN NH2	CF <sub>3</sub>	FOO
743		HNH NH₂	Ç <sup>9</sup>	F O
744	<b>&gt;</b>	HQ	Pol.	Oon
745	HQ.	NH₂ ├N\\ NH₂	CN	ONY
746	HQ.		CN .	FO
747	a H	HN NH₂	CH <sub>3</sub> OC(O)	F C Y
748	cı H		CH <sub>3</sub> OC(O)	<sup>E</sup> O <sub>o</sub> ∽
749	<b>-</b>	HN⊃ NH <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> OC(O)	₽Û°

		R <sup>1</sup> N N	3 '-NH <sub>2</sub>	
No	R <sup>3</sup>	Y-NH,	R <sup>2</sup>	R'
750	HÒ	-N□ NH₂	CN	MeO O
751	₽ P	NH NH₂	CN	MeO
752	H\	-N NH₂	CN	MeO
753	H Ci Ci		CN	MeO
754	Ř)	HONH	CN	EtO C
755	r¦ →	HN⊃ NH₂	CN	ماس
756	H\rightarrow CI	-N□ NH₂	CN	MeO C
757	H Ci Ci	⊬Q	CN	کی ا
758	. ⊢	NH₂ HN⊃ NH₂	CN	80%
759	H\( \rightarrow \)	HN⊃ NH2	CN	المالية
760	H CI	⊦N⊃ <sub>NH2</sub>	CN	Cools
761	H)	-N□  NH <sub>2</sub>	CN	FF
762	H CI	⊢NH NH₂	CN	المراكب

		R <sup>t</sup> L	⊢R³ √N	
		R <sup>2</sup> N	N Y-NH₂	
No	R³ Cl.	Y-NH <sub>2</sub>	R²	R1 C
763	HQ.	FN⊃ NH2	CH₃OC(O)	MeO
764	H)	H\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	MeO O	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
765		-N□ <sub>NH2</sub>	MeO	EtOC(O)CH <sub>2</sub>
766	H\rangle	⊢N NH₂	CH <sub>3</sub> OC(0)	FF
767	HQ.	HN⊃ <sub>NH2</sub>	FOOO	CH₃OC(O)CH₂
768	H\rightarrow CI	HN⊃ NH₂	CH₃OC(O)	مرفر
769	H >	HQ NH2	CH₃OC(O)	EtO
770	$\overset{\mathtt{a}}{\hookrightarrow}$	HNH NH₂	CH <sub>3</sub> OC(O)	MeO C
771		HNH NH₂	MeO O	CH <sub>3</sub> OC(O)CH <sub>2</sub>
772	5	- HN NH2	MeO O	CH₃OC(O)CH₂
773	<b>&gt;</b>	-N□ NH₂	CH₃OC(O)	MeO
774	<b>&gt;</b>	HO -	FYOOY	CH₃OC(O)CH₂
775	<b>&gt;</b>	NH <sub>2</sub>	MeO O	MeO C

		H₃¢ Ri	$\mathcal{L}_{N}^{N}\mathcal{L}_{N}^{N}$		
No	R²	No	NH <sub>2</sub> R <sup>2</sup>	No	R²
848	F <sup>O</sup> OO	856	FOLNOY	864	FON
849	0=0H . 0.4	857	F <sub>F</sub> O (NO)	865	F N O
	F0079	858	<b>△</b> 0())	866	F-{0-{5}} <sup>0</sup> /
850	\$\$\$\$\$\%	859	~000	867	F F N
851	\$1000 PM	860	F FO (NO)		,
852	Eto O	861	Eto O O	868	F N O
853	EtO	862	FONO	869	F N OMe
854 855	32009	863	F <sub>F</sub> O <sub>C</sub> N <sub>y</sub> O <sub>Y</sub>	870	F_O_N_O_ N OMe
	<del>}</del>			871	F N N

H <sub>0</sub> C <sub>N</sub>						
No	R²	R <sup>2</sup>	N NH <sub>2</sub>	No	R²	
872	EXE O(NO)	880	F A	888	o Ooλ	
873	EtO O O	881	F O O	889	H <sub>2</sub> N O	
874	Meo N O	882	F_000	890	но	
875	1/200°Y	883	FFOO	891	F^DO/	
876	,hit Ook	884	0,00	892	но	
877	H OOO	885		892	10	
	NO F		^	893	Eto	
878	~o~o H o^ o^	886	F. 60%	894	NC D	
879	0~0	887	HO_O		HO~Q	
	U /		, O, O,	895	HO	



H <sub>9</sub> C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N						
No	R²	No	R²	No	R <sup>2</sup>	
968	\$0°%	976	A.o.o	984	3209	
969	MeO O	977	Meo O	985	3-2009	
970	Eto	978	Eto	986	EIO CO O	
971	} } F	979	}-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	987	10×0000	
972 <sub>.</sub>	SHOW Y	980	%-0%	988	10 <sup>2</sup> 0000	
973	%	981	3000	989		
974	~~~~	982	Meo No	990	7400	
975	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	983	7,00%	991	Meo (	

H <sub>3</sub> C <sub>N</sub> N <sub>N</sub> N <sub>NH<sub>2</sub></sub>						
No	R²	No	R <sup>2</sup>	No	R <sup>2</sup>	
992	3400	1000	1/200°	1008	102 NJ0/	
993	3,50%	1001	H <sub>2</sub> N 2000	1009	~O <sub>1</sub> N <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	
994	3,800	1002	47°C	1010	YO'NJOY	
995	3,200%	1003	H <sub>2</sub> N_O	1011	VO'N'O∕	
996	£0%	1004	NO S	1012	A ON NO	
997	30%	1005	90% 21%	1013	ONO	
998	\$0°%	1006	Longoy	1014	~ (N)	
999	\$0°%	1007	40°Ny0y	1015	oho	

H <sub>6</sub> C, N , N , N , N , N , N , N , N , N , N						
No	R²	No	NH <sub>2</sub> R <sup>2</sup>	No	R²	
1016	HN-O	1023	MeOSN A	1030	€% ♦	
1017	N.Co	1024	H SN O		νζη Ωολ	
1018	ν / Υ	1025		1031	<b>60%</b>	
1018	90%	1026	. 64	1032	OCNOY	
1019	\$_ \$\frac{1}{2}\gamma^2\gamma^2	1027	60°	1033	NCTNTO	
1020	0	1028	\$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	1034	NC_N_O_	
1021	0₂ 0 .s <sub>N</sub> □		HNNN	1035	NC N.O.	
	H OO	1029	, O.A.	1036	ĆN ĆN	
1022	SN HOO			1037	~ <del>}</del>	

	H <sub>3</sub> C <sub>N</sub> N	NH <sub>2</sub>	
No	R <sup>2</sup>	No	R <sup>2</sup>
1038	OH O	1046	HO, O, F,
1039	00%	1047	\$\tag{\chi}\$
1040	OMe O	1048	Meo
1041	\$\dot{\dot{\dot{\dot{\dot{\dot{\dot{	1049	}^\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
1042	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	1050	. но С
1043	F 7 00/	1051	HO POO
1044	но-ф	1052	CN-0
1045	F-Q	1053	Cho Ch

,	H <sub>3</sub> C <sub>N</sub> N R <sup>2</sup> N N		
No	R <sup>2</sup>	No	R <sup>2</sup>
1054	\$ *\*\*\*\*	1062	5
1055	<b>₽</b> \$	1063	HO
1056	<b>, , ,</b>	1064	F<\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
1057	<b>,</b>	1065	F COO
1058	~ ^}	1066	Meo-C
1059	HOY	1067	W
1060	EIO	1068	NH S
1061	HO	1069	O NH
		}	

Compounds in which the amino group in position 3 has an absolute configuration represented by the following Formula (F<sub>1</sub>) are more desirable in cases where the portion of the above Compound Nos. 1 to 1088 corresponding to Y-NH<sub>2</sub> in section [1] above is a substituted or unsubstituted 3-aminopyrrolidin-1-yl group, substituted or unsubstituted 3-aminopiperidin-1-yl group, or substituted or unsubstituted (3-amino)hexahydroazepin-1-yl group.

(Where m and R<sup>4</sup> are defined the same as in item [1] above.)

Compounds in which the groups at positions 1 and 2 have an absolute configuration represented by the following Formulas ( $F_2$ ) or ( $F_3$ ) are more desirable in cases where the portions in the above Compound Nos. 1 to 1088 corresponding to Y-NH<sub>2</sub> in section [1] above is a substituted or unsubstituted (2-aminocycloalkyl)amino group,

(Where n and R<sup>5</sup> are defined the same as in section [1])

Compounds in which the amino groups at positions 1 and 2 have an absolute configuration represented by the following Formula  $(F_4)$  are even more desirable.

(Where n and R<sup>5</sup> are defined the same as in section [1])

In the following description, the absolute arrangement of amino groups is represented when bonds are represented by solid-line and broken-line wedges, such as in Formulas  $(J_1)$  and  $(J_2)$  below, and the relative arrangement of amino groups (for example,  $(J_3)$  represents  $(\pm)$ -cis) is represented when bonds are represented by bold lines, such as in Formula  $(J_3)$ .

(Where n and R<sup>5</sup> are defined the same as in section [11)

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

124

Methods for manufacturing the compounds represented by Formula (I) of the present invention are illustrated by, but are not limited to, the following examples. In this Specification, the following abbreviations are sometimes used for the sake of simplicity.

Boc: tert-butoxycarbonyl group Cbz: benzyloxycarbonyl group TBS: tert-butyldimethylsilyl group

Ph: phenyl group Bn: benzyl group Et: ethyl group Me: methyl group

The compounds represented by Formula (I) can be synthesized from known compounds by a combination of known synthesis methods. They can be synthesized, for example, by the following methods.

### Manufacturing Method 1

Compounds, and their salts, represented by Formulas (14), (17), (16), and (18) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$ , m and n are defined the same as in section [1],  $X^1$  and  $X^2$  are leaving groups (such as bromine atoms, chlorine atoms, methanesulfonyloxy, trifluoromethanesulfonyloxy, or p-toluenesulfonyloxy),  $X^3$  is a chlorine or bromine atom,

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

126

 $R^{100}$  is a methyl group, ethyl group, propyl group, 2-propyl group, or phenyl group, and  $R^{101}$  is a methyl group, ethyl group, propyl group, 2-propyl group, benzyl group, or phenyl group.)

## 1) Step 1

Compound (3) can be produced by a reaction between Compounds (1) and (2) in the presence or absence of additives and the presence of a base in an inert solvent (J. Org. Chem. 39, 3651 (1974), US 3.450,693, etc.). Examples of additives include 4-(dimethylamino)pyridine, and the amount may usually be selected from the range of 0.05 to 0.2 equivalents relative to compound (1). Examples of bases include triethylamine, diisopropylethylamine, tributylamine. 1.5-diazabicvclo[4.3.0]nona-5-ene. 1,4-diazabicyclo[2,2,2]octane, 1,8-diazabicyclo[5.4.0]undeca-7-ene, pyridine. (dimethylamino)pyridine, and picoline. The amount of base may usually be selected from the range of 3 to 10 equivalents relative to compound (1). Examples of inert solvents include aprotic solvents (such as acetonitrile, N,N-dimethyl formamide, and dimethyl sulfoxide), ether-based solvents (such as diethyl ether, tetrahydrofuran, and 1.4-dioxane). ketones (such as acetone), and mixtures of such solvents, and preferably acetonitrile or dimethyl sulfoxide, etc. When compound (2) is a liquid, compound (2) can also be used as the solvent. The amount of compound (2) may usually be selected in the range of 3 to 10 equivalents relative to compound (1). The reaction temperature may be selected from the range of about 10 to about 80°C.

## 2) Step 2

Compound (4) can be produced by allowing compound (3) to react with N-bromoacetamide or N-chlorosuccinimide in an inert solvent (J. Org. Chem. 39, 3651 (1974), etc.). The amount of the N-bromoacetamide or N-chlorosuccinimide may usually be selected from the range of 1 to 3 equivalents relative to the compound of Formula (3). Examples of inert solvents include aprotic solvents (such as acetonitrile, N,N-dimethyl formamide, and dimethyl sulfoxide), ether-based solvents (such as tetrahydrofuran, 1,4-dioxane and diethyl ether), and mixtures of such solvents, and preferably tetrahydrofuran

1,4-dioxane, etc. The reaction temperature may be selected from the range of about -30 to about  $50^{\circ}\mathrm{C}$ .

When  $X^3$  in compound (4) is a bromine atom, compound (3) can be allowed to react with bromine aqueous solution in an aqueous solvent (1. Org. Chem. 33, 1070 (1968), etc.) The bromine aqueous solution may be prepared with a bromine: water volumetric ratio in the range of 0.1:100 to 5:100. The amount of the bromine aqueous solution may usually be selected from the range of 1 to 2 equivalents (molar ratio) relative to the compound of Formula (3). The reaction temperature may be selected from the range of about 10 to about 50°C.

# 3) Step 3

Compound (6) can be produced by a reaction between compound (4) and compound (5) in the presence of an organic acid in an inert solvent. Examples of inert solvents include aprotic solvents (such as acetonitrile, N,N-dimethyl formamide, and dimethyl sulfoxide), and preferably N,N-dimethyl formamide, etc. Examples of organic acids include acetic acid, propionic acid, and formic acid, and preferably acetic acid, etc. The organic acid can be used as solvent, and the amount may usually be selected from the range of a volumetric ratio of about 0.5 to 1.5 relative to the inert solvent. The reaction temperature may be selected from the range of about 50 to about 150°C. Compound (5) can be a commercially available product or produced by a well known method. Specifically, it can be produced by the method given in "Course in New Experimental Chemistry, Vol. 14: Organic Compound Synthesis and Reaction Solution (II)" (Ed. Chemical Society of Japan, Maruzen).

#### 4) Step 4

Compound (7) can be produced by a reaction between compound (6) and a base in an inert solvent. Examples of bases include potassium tert-butoxide, sodium tert-butoxide, cesium carbonate, potassium carbonate, sodium phenoxide, potassium phenoxide, and sodium hydride. The amount of the base may usually be selected from the range of 1 to 5 equivalents relative to compound (6). Examples of inert solvents include tetrahydrofuran, 1,4-dioxane, N,N-dimethyl formamide, and mixtures of such solvents. The reaction temperature may be selected from the range of about 10 to about 50°C.

### 5) Step 5

Compound (8) can be produced by a reaction between compound (7) and an acid in acetic anhydride. Examples of acids include phosphoric acid, sulfuric acid, and hydrochloric acid, and preferably phosphoric acid, etc. The amount of acid may normally be selected from the range of 0.05 to 10 equivalents relative to compound (7). The reaction temperature may be selected from the range of about 50 to about 130°C.

### 6) Step 6

Compound (10) can be produced by a reaction between compound (8) and compound (9) in the presence or absence of a base in an inert solvent (J. Heterocycl, Chem. 37, 1033 (2000), J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 13, 1833 (1999), J. Med. Chem. 38, 3838 (1955), etc.). The amount of compound (9) may normally be selected from the range of 1 to 3 equivalents relative to the compound of Formula (8). Examples of bases include alkali carbonates (such as potassium carbonate, sodium carbonate, potassium bicarbonate, and sodium bicarbonate), alkali hydrides (such as potassium hydroxide and sodium hydroxide), and alkali hydroxides (such as potassium hydroxide and sodium hydroxide), and preferably potassium carbonate. The amount of the base may normally be selected from the range of 1 to 5 equivalents relative to compound (8). Examples of inert solvents include aprotic solvents (such as N,N-dimethyl formamide or dimethyl sulfoxide), etherbased solvents (such as diethyl ether, tetrahydrofuran, or 1,4-dioxane), ketones (such as acetone), or mixtures of such solvents, and preferably N,N-dimethyl formamide, dimethyl sulfoxide, etc. The reaction temperature may be selected from the range of about 10 to about 120°C.

By-products in which the  $R^3$  CH<sub>2</sub> group is introduced to a different nitrogen atom are commonly produced during the production of Compound (10), but the by-products can be readily eliminated through common methods of purification.

## 7) Step 7

Compound (12) can be produced by a reaction between compound (10) and compound (11) in the presence of a base in an inert solvent. The amount of compound (11) may normally be selected from the range of 1 to 3 equivalents relative to compound (10). Examples of bases include alkali carbonates (such as potassium carbonate, sodium

carbonate, potassium bicarbonate, and sodium bicarbonate), alkali hydroxides (such as potassium hydroxide and sodium hydroxide), alkali hydrides (such as sodium hydride) and potassium hydride), and alkoxyalkalis (such as t-butoxypotassium), and preferably potassium carbonate or sodium carbonate, etc. The amount of the base may normally be selected from the range of 1 to 5 equivalents relative to compound (10). Examples of inert solvents include aprotic solvents (such as N,N-dimethyl formamide or dimethyl sulfoxide), ether-based solvents (such as diethyl ether, tetrahydrofuran, or 1,4-dioxane), ketones (such as acetone), or mixtures of such solvents, and preferably N,N-dimethyl formamide, etc. The reaction temperature may be selected from the range of about 10 to about 100°C

### 8) Step 8

Compound (14) can be produced by a reaction between compound (12) and compound (13) in the presence or absence of a base and in the presence or absence of additives in an inert solvent. Examples of additives include 4-(dimethylamino)pyridine. Examples of bases include disopropylethylamine, triethylamine, pyridine, N-methylmorpholine, or 1-methylpyridine, and preferably diisopropylethylamine or triethylamine, etc. The amount of base may usually be selected from the range of 1 to 10 equivalents relative to compound (12). Examples of inert solvents include alcohol-based solvents (such as ethanol, methanol, and 2-propanol), ether-based solvents (such as 1,4-dioxane), or mixtures of such solvents. The reaction temperature may be selected from the range of about 50 to about 200°C. The reaction can also be carried out in a sealed container such as an autoclave.

Compound (14) in which  $\mathbb{R}^1$  is a hydrogen atom can be produced by the same method as above using compound (10) as starting material.

#### 9) Step 9

Compound (16) can be produced by a reaction between compound (12) and compound (15) in the presence or absence of a base and in the presence or absence of additives in an inert solvent. Examples of additives include 4-(dimethylamino)pyridine. Examples of bases include diisopropylethylamine, triethylamine, pyridine, and N-methylmorpholine, and preferably diisopropylethylamine, etc. The amount of base

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

130

may usually be selected from the range of 1 to 10 equivalents relative to compound (12). Examples of inert solvents include N-methyl-2-piperidone, N-methyl-2-pyrrolidinone, alcohol-based solvents (such as ethanol, methanol, and 2-propanol), N,N-dimethyl formamide, toluene, or mixtures of such solvents, and preferably N-methyl-2-piperidone and N-methyl-2-pyrrolidinone. The reaction temperature may be selected from the range of about 50 to about 200°C. The reaction can also be carried out in a sealed container such as an autoclave.

Compound (16) in which R<sup>1</sup> is a hydrogen atom can be produced by the same method as above using compound (10) as starting material.

10) Step 10

Compound (17) can be produced by optical resolution of compound (14). As a method of optical resolution, for example, compound (14) can be converted to a salt with an optically active acid (for example, a monocarboxylic acid such as mandelic acid, Nbenzyloxyalanine, or lactic acid, a dicarboxylic acid such as tartaric acid, oisopropylidenetartaric acid, or malic acid, or a sulfonic acid such as camphorsulfonic acid or bromocamphorsulfonic acid) in an inert solvent (for example, alcohol-based solvents such as methanol, ethanol, and 2-propanol, ether-based solvents such as diethyl ether, ester-based solvents such as ethyl acetate, hydrocarbon-based solvents such as toluene. and acetonitrile, or mixtures of such solvents). The temperature for forming the salt may range from room temperature to the boiling point of the solvent. The temperature is preferably increased to around the boiling point of the solvent in order to increase the optical purity. The yield can be increased through cooling as needed before the precipitated salt is filtered off. The amount of optically active acid may normally be selected from the range of about 0.5 to about 2.0 equivalents, and preferably around 1 equivalent, relative to the base. The crystals can be recrystallized as needed in an inert solvent (for example, alcohol-based solvents such as methanol, ethanol, and 2-propanol, ether-based solvents such as diethyl ether, ester-based solvents such as ethyl acetate, hydrocarbon-based solvents such as toluene, and acetonitrile, or mixtures of such solvents), allowing an optical active salt of high purity to be obtained. The resulting salt can be treated with a base in the usual manner as needed to obtain the free form. Compound (14) can also be fractioned using a commercially available chiral column to

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 131

produce compound (17).

### 11) Step 11

Compound (18) can be produced from compound (16) by the same method as in Step 10 in Manufacturing Method 1 above.

### Manufacturing Method 2

Compound (14) can be produced in the following manner when using compound (19) in which the compound (13) amino group in position 3 is protected.

(Where R1, R2, R3, R4, and m are defined the same as in section [1], and X3 is the same as described in Manufacturing Method 1.)

#### 1) Step 1

Compound (20) can be produced from compound (12) in by the same method as in Step 8 of Manufacturing Method 1.

Compound (20) in which R<sup>1</sup> is a hydrogen atom can be produced by the same method as above using compound (10) described in Manufacturing Method 1 as starting material. 2) Step 2

Compound (14) can be produced by protecting the Boc group of compound (20) in the presence of an acid in an inert solvent. Examples of acids include hydrochloric acid. sulfuric acid, and trifluoroacetic acid, and preferably trifluoroacetic acid, etc. The amount of acid used may normally be selected from the range of 1 to an excess amount relative to compound (20). Examples of inert solvents include halohydrocarbon-based solvents (such as dichloromethane, dichloroethane, or chloroform), ether-based solvents (such as 1,4-dioxane), or mixtures of such solvents. The reaction temperature may be selected from the range of about -20 to about 30°C.

#### Manufacturing Method 3

Compound (17) can be produced in the following manner when using compound (202) in which the compound (13) amino group in position 3 is protected.

(Where  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ , and m are defined the same as in section [1], and  $X^3$  is the same as described in Manufacturing Method 1.)

### 1) Step 1

Compound (203) can be produced from compound (12) by the same method as in Step 8 of Manufacturing Method 1.

Compound (203) in which R<sup>1</sup> is a hydrogen atom can be produced by the same method as above using compound (10) described in Manufacturing Method 1 as starting material.

#### 2) Step 2

Compound (17) can be produced from compound (203) by the same method as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

#### Manufacturing Method 4

Compound (17) described in Manufacturing Method 1 can be produced in the following manner using optically active compound (21).

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 133

(Where R1, R2, R3, R4, and m are defined the same as in section [1], and X3 is the same as described in Manufacturing Method 1.)

#### 1) Step 1

Compound (17) can be produced from compound (12) by the same method as in Step 8 of Manufacturing Method 1.

Compound (17) in which R1 is a hydrogen atom can be produced by the same method as above using compound (10) described in Manufacturing Method 1 as starting material.

## Manufacturing Method 5

Compound (18) described in Manufacturing Method 1 can be produced in the following manner using optically active compound (22).

(Where R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup>, and n are defined the same as in section [1], and X<sup>3</sup> is the same as described in Manufacturing Method 1.)

### 1) Step 1

Compound (18) can be produced from compound (12) by the same method as in Step 9 of Manufacturing Method 1.

### Manufacturing Method 6

Compound (24) can be produced in the following manner when using optically active compound (23).

(Where R1, R2, R3, R5, and n are defined the same as in section [1], and X3 is the same as described in Manufacturing Method 1.)

#### 1) Step 1

Compound (24) can be produced from compound (12) by the same method as in Step 9 of Manufacturing Method 1.

Compound (24) in which R1 is a hydrogen atom can be produced by the same method as above using compound (10) described in Manufacturing Method 1 as starting material.

## Manufacturing Method 7

Compound (18) described in Manufacturing Method 1 can be produced in the following manner using optically active compound (25).

(Where R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup>, and n are defined the same as in section [1], and X<sup>3</sup> is the same as described in Manufacturing Method 1.)

## 1) Step 1

Compound (26) can be produced from compound (12) by the same method as in Step 9 of Manufacturing Method 1.

Compound (26) in which R<sup>1</sup> is a hydrogen atom can be produced by the same method

as above using compound (10) described in Manufacturing Method 1 as starting material.

### 2) Step 2

Compound (18) can be produced from compound (26) by the same method as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

### Manufacturing Method 8

Compound (19) can be produced in the following manner, for example,

(Where R4 and m are defined the same as in section [1].)

### 1) Step 1

Compound (19) can be produced from compound (27) in the same manner as methods of production noted in the literature (such as J. Org. Chem. 58, 879 (1993)).

### Manufacturing Method 9

Compound (202) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^4$  and m are the same as in section [1], and  $R^{60}$  is a methyl group or ethyl group.)

## 1) Step 1

Compound (201) can be produced by allowing compound (200) to react with thionyl chloride in an alcohol-based solvent. Examples of alcohol-based solvent include

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

136

methanol and ethanol. The amount of thionyl chloride may normally be selected from the range of 2 to 10 equivalents relative to compound (200). The reaction temperature may be selected from the range of about -90 to about 30°C.

### 2) Step 2

Compound (201) can be produced by allowing compound (200-1) to react with a base in an aqueous solvent. Examples of bases include sodium bicarbonate, potassium bicarbonate, sodium carbonate, and potassium carbonate. The reaction temperature may be selected from the range of about 30 to about 100°C.

### 3) Step 3

Compound (201-1) can be produced from compound (201) by the same methods noted in the literature (such as Protective Groups in Organic Synthesis, 2nd Edition (John Wiley & Sons, Inc.)).

### 4) Step 4

Compound (202) can be produced by allowing compound (201-1) to react with a reducing agent in an inert solvent. Examples of reducing agents include lithium aluminum hydride or diborane. Examples of inert solvents include tetrahydrofuran, 1,4-dioxane, or mixtures of such solvents. The reaction temperature may be selected from the range of about -20 to about 40°C when using lithium aluminum hydride, for example, and the range of about 50 to about 80°C when using diborane.

The synthesis of compounds (13-1A) to (13-4C) is given as a specific example of compound (13). Compounds (13-1A) to (13-4C) include pharmaceutically acceptable salts.

Compound

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

Manufacturing Method

137

J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)  $(13-1A): X^4 = CH_3$  $(13-1B): X^4 = CH_2CH_3$ (13-1C); X4 = CH2CH2OH (13-1D); X4 = CH2CH2F  $(13-1E): X^4 = H$ J. Org. Chem. 44, 2732 (1979) J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (13-2)A method such as that described in J. Org. Chem. 44, 3872 (1979) or J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) may be used when compound (13-2) is the starting material (13-3)Arch. Pharm, 322, 499 (1989) J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 v4 NHR<sup>110</sup> (1999)  $(13-4A): X^4 = CH_3$ (13-4B): X4 = CH2CH2 (13-4C): X4 = CHoCHoCHo

(Where R<sup>110</sup> is a hydrogen atom, Boc, or Cbz.)

A commercially available product can be used for the hydrochloride of compound (13-1E). Compound (13) can also be synthesized by a well known method from substituted DL-ornithine. Specific examples include the methods noted in the literature (such as Comprehensive Organic transformation, R.C. Larock, VCH publisher Inc., (1989)).

The synthesis of compounds (21-1) to (21-9) is given as specific examples of compound (21). Compounds (21-1) to (21-9) include pharmaceutically acceptable salts.

# Compound Manufacturing Method HN WO 01/27082 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-1)Int. J. Peptide Protein Res. 40, 119 (1992) WO 01/27082 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-2)US 4413141 WO 01/27082 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) Tetrahedror: Asymmetry 8, 327 (1997) WO 01/27082 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-4)Tetrahedron: Asymmetry 11, 567 (2000) J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) NHR<sup>110</sup> (21-5)Chem. Eur. J. 6, 2830 (2000) WO 00/26332 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 - 6)Domestic Announcement 2002-525325 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 - 7)Bull. Chem. Soc. Jpn. 53, 2605 (1980) J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) NHR<sup>110</sup> (21 - 8)A method such as that described in J. Am. Chem. Soc. 80, 2584 (1958), Chem. Soc PT1 499 (1972), or J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) may be used when compound (21-8) is the starting material (Where R 110 is a hydrogen atom, Boc, or Cbz.)

Compound

Manufacturing Method

The synthesis of compounds (21-10) to (21-18) is given as specific examples of compound (21). Compounds (21-10) to (21-18) include pharmaceutically acceptable salts.

A method such as that described in J. Chem. Soc. Chem. Commun. 611 (1981), J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) NHR<sup>110</sup> may be used when the starting material is compound (21-6) (R<sup>110</sup> is a hydrogen atom) (21-10)A method such as that described in J. Chem. Soc. Chem. Commun. 611 (1981). J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) may be used when the starting material is compound (21-6) (R<sup>110</sup> is a hydrogen atom) -11\NHR110 A method such as that described in J. Org. Chem. 44, 3872 (1979), J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) may be used when the starting material is NHP110 compound (21-8) (21-12)A method such as that described in J. Org. Chem. 44, 3872 (1979). J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) may be used when the starting material is compound (21-5) (21-13) A method such as that described in Buil, Chem. Soc. Jpn. 64, 2857 (1991). J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) may be used when the starting material is (21-14) NHR<sup>110</sup> compound (21-8)

#### Compound

#### Manufacturing Method

A method such as that described in Tetrahedron Lett. 40, 5609(1999), J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)

....

J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) may be used when the starting material is compound (21-6) (R<sup>110</sup> is a hydrogen atom)

$$^{NHR^{110}}$$
(21–16A):  $Y^2 = (R)-C_6H_5$ 
(21–16B):  $Y^2 = (S)-C_6H_5$ 

J. Med. Chem. 35, 833 (1992) "Comprehensive Organic transformation", R.C. Larock, VCH publisher Inc., 1989, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)

A method such as that described in "Comprehensive Organic transformation", R.C. Larock, VCH publisher Inc., 1989, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) may be used when the starting material is compound (21-6) (8110 is a hydrogen atom)

(21-17A):  $Y^3 = NHS(O)_2CH_3$  (21-17B):  $Y^3 = NHC(O)CH_3$  (21-17C):  $Y^3 = NHC(O)C_6H_5$ (21-17D):  $Y^3 = N(CH_2)C(O)CH_3$ 

WO 02/068420

HN

J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)

(Where R 110 is a hydrogen atom, Boc, or Cbz.)

The synthesis of compounds (21-1A) to (21-1H) is given as specific examples of compound (21). Compounds (21-1A) to (21-1H) include pharmaceutically acceptable salts.

141

#### Compound Manufacturing Method A method such as that described in (21-1A): Y4 = 2-CH3-C6H5 Comprehensive Organic transformation", (21-1B): Y4 = 3-CH3-C6H5 R.C. Larock, VCH publisher Inc., 1989 (21-1C): Y4 = 4-CH3-C6H5 J. Org., Chem. 68, 3593 (2001). J. Prakt. Chem. 342, 421 (2000). (21-1D): Y4 = 2-CH3O-C6H5 Tetrahedron Lett. 36, 5611 (1994). (21-1E): Y4 = 3-CH2O-C6H5 J. Org., Chem. 53, 5143 (1988). Bigorg Med Chem, Lett. 11, 1281 (2001), (21-1F): Y4 = 4-CH3O-C6H5 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-1G): Y4 = C6H5 may be used when the starting material is $(21-1H): Y^4 = CH_2C_6H_5$ compound (21-14)

(Where R<sup>110</sup> is a hydrogen atom, Boc, or Cbz.)

Compound (21) can be synthesized from substituted D-ornithine by well known methods. Specific examples are noted in the literature (such as Comprehensive Organic transformation, R.C. Larock, VCH publisher Inc., (1989)).

### Manufacturing Method 10

Compound (25) can be produced in the following manner, for example.

(Where R5 and n is the same as in section [1].)

#### 1) Step 1

Compound (29) can be produced from compound (28) by the same methods noted in the literature (such as Protective Groups in Organic Synthesis, 2nd Edition (John Wiley & Sons, Inc.)). Compound (28) can be produced by the same method as noted in J. Org. Chem. 50. 4154 (1985).

#### 2) Steps 2 to 4

Compound (25) can be synthesized from compound (29) by the same methods as noted in the literature (such as Comprehensive Organic transformation, R.C. Larock, VCH publisher Inc., (1989)).

The synthesis of compounds (22-1) to (22-27) is given as specific examples of compound (22), Compounds (22-1) to (22-27) include pharmaceutically acceptable salts, Compounds (22-1) to (22-27) can be produced by methods noted in the literature (such as WO 01/74774 and Comprehensive Organic transformation, R.C. Larock, VCH Publisher Inc., (1989)).

The synthesis of compounds (22-28) to (22-46) is given as specific examples of compound (22). Compounds (22-28) to (22-46) include pharmaceutically acceptable

salts. Compounds (22-28) to (22-46) can be produced by methods noted in the literature (such as WO 01/74774 and Comprehensive Organic transformation, R.C. Larock, VCH publisher Inc., (1989)).

Commercially available products can be used for compounds (15) and (23).

### Manufacturing Method 11

Compound (12) described in Manufacturing Method 1 can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^1$ ,  $R^2$ , and  $R^3$  are the same as in section [1],  $X^1$ ,  $X^2$ , and  $X^3$  are the same as in Manufacturing Method 1, and  $R^{50}$  is a methyl group, ethyl group, propyl group, 2-propyl group, benzyl group, or phenyl group.)

# 1) Step 1

Compound (32) can be produced by a reaction between compound (1) and compound (32-1) in the presence of a base in an inert solvent. Examples of bases include sodium methoxide and sodium ethoxide. The amount of compound (32-1) may normally be selected from the range of 5 to 30 equivalents relative to compound (1). Examples of inert solvents include ethanol and methanol. The reaction temperature may be selected from the range of about 30 to about 100°C.

### 2) Step 2

Compound (33) can be produced by a reaction between compound (32) and tert-butyl dimethylsilylchloride in the presence of a base and in the presence or absence of additives in an inert solvent. Examples of additives include 4-(dimethylamino)pyridine, and the amount may usually be selected from the range of 0.05 to 0.5 equivalents relative to compound (32). Examples of bases include imidazole. The amount of base may usually be selected from the range of 3 to 20 equivalents relative to compound (32). The amount of tert-butyl dimethylsilylchloride may normally be selected from the range of 3 to 6

equivalents relative to compound (32). Examples of inert solvents include N,N-dimethyl formamide, tetrahydrofuran, 1,4-dioxane, dichloromethane, or mixtures of such solvents, and preferably N,N-dimethyl formamide. The reaction temperature may be selected from the range of about 10 to about 40°C.

#### 3) Step 3

Compound (34) can be produced by a reaction between compound (33) and a base in an inert solvent, followed by a reaction with a halogenating agent. The amount of base may normally be selected from the range of 2 to 5 equivalents relative to compound (33). The amount of the halogenating agent may normally be selected from the range of 3 to 6 equivalents relative to compound (33). Examples of bases include lithium diisopropylamide, n-butyl lithium, see-buty lithium, and tert-butyl lithium. Examples of halogenating agents include dibromotetrafluoroethane, diromotetrachloroethane, bromine, N-bromosuccinimide, or N-chlorosuccinimide, and preferably dibromotetrafluoroethane. Examples of inert solvents include tetrahydrofuran, diethyl ether, 1,4-dioxane, or mixtures of such solvents, and preferably tetrahydrofuran. The reaction temperature during the reaction with the base may be selected from the range of about -100 to about 25°C. The reaction temperature can also be increased within that range. The reaction temperature during the reaction with the halogenating agent may be selected from the range of about -10 to about 25°C and may also be increased within that range.

#### 4) Step 4

Compound (36) can be produced from compound (34) in the same manner as in Step 7 of Manufacturing Method 1.

#### 5) Step 5

Compound (37) can be produced from compound (36) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 1.

#### 6) Step 6

Compound (12) can be produced from compound (37) in the same manner as in Step

By-products in which the R<sup>3</sup> CH<sub>2</sub> group is introduced to a different nitrogen atom are commonly produced during the production of Compound (12), but the by-products can be readily eliminated through common methods of purification, specifically, methods noted in the literature (such as J. Med. Chem., 32, 218 (1989)).

146

PCT/JP2004/006104

## Manufacturing Method 12

6 of Manufacturing Method 1.

Compound (37) of Manufacturing Method 11 can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^1$  and  $R^2$  are the same as in section [1], and  $X^2$ ,  $X^3$ , and  $R^{100}$  are the same as in Manufacturing Method 1.)

#### 1) Step 1

Compound (41) can be produced from compound (32) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 1.

#### 2) Step 2

Compound (43) can be produced from compound (41) in the same manner as in Step 7 of Manufacturing Method 1.

#### 3) Step 3

Compound (44) can be produced from compound (43) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 1.

# 4) Step 4

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 147

Compound (37) can be produced from compound (44) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 1.

#### Manufacturing Method 13

Compounds, and their salts, represented by Formulas (56-5), (57), and (60) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup>, and Y are defined the same as in section [1], R<sup>100</sup>, X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup>, and X<sup>3</sup> are the same as in Manufacturing Method 1, R<sup>103</sup>O represents the "optionally substituted alkoxy WO 2004/096806 PCT/IP2004/006104

148

groups" of R2 in section [1], and R400 represents alkyl groups given as examples of substituents for the "optionally substituted amino groups" of R<sup>2</sup> in section [1].)

1) Step 1

Compound (51) can be produced in the same manner as noted in the literature (such as Synthesis 385 (1986)), Compound (50) can also be a commercially available product. 2) Step 2

Compound (52) can be obtained from compound (51) in the same manner as in Step 2 in Manufacturing Method 1.

3) Step 3

Compound (53) can be obtained from compound (52) in the same manner as in Step 5 in Manufacturing Method 1.

4) Step 4

Compound (55) can be produced from compound (53) in the same manner as noted in the literature (such as Synthesis 775 (1999)). By-products in which the R<sup>3</sup> CH<sub>2</sub> group is introduced to a different nitrogen atom are commonly produced during the production of Compound (55), but the by-products can be readily eliminated through common methods of purification.

5) Step 5

Compound (56) can be produced by a reaction between compound (55) and inorganic amine in an inert solvent, Examples of organic amines include methylamine, dimethylamine, ethylmine, and diethylamine. The amount of the organic amine may normally be selected from the range of 10 to 200 equivalents relative to compound (55). Examples of inert solvents include alcohol-based solvents such as methanol, ethanol, or 2-propanol, and preferably ethanol. The reaction temperature may be selected from the range of about 0 to about 40°C.

6) Step 6

Compound (56-2) can be produced from compound (56) in the same manner noted in the literature (such as Tetrahedron 58, 3361 (2002), J. Med. Chem., 34, 2380 (1991), Tetrahedron Letters 34, 4595 (1993), J. Org. Chem. 40, 185 (1975), Chem. Ber. 80, 401 149

(1947), and J. Org. Chem. 41, 568 (1976)).

7) Step 7

Compound (57) can be produced from compound (56-2) in the same manner as in Steps 8 to 11 in Manufacturing Method 1.

PCT/IP2004/006104

Compound (57) in which R<sup>1</sup> is a hydrogen atom can be produced by the same method as above using compound (56) as starting material.

8) Step 8

Compound (59) can be produced by a reaction between compound (56), compound (58), and a nitrite in the presence of an acid. Examples of nitrites include sodium nitrite and potassium nitrite. Examples of acids include sulfuric acid and nitric acid. Compound (58) is usually used as a solvent. The amount nitrite may normally be selected from the range of 2 to 5 equivalents relative to compound (56). The amount of sulfuric acid may be selected from the range of 0.05 to 0.1-fold (volumetric ratio) relative to compound (58). The reaction temperature may be selected from the range of about 50 to about 150°C.

9) Step 9

Compound (59-2) can be produced from compound (59) in the same manner as in Step 7 of Manufacturing Method 1.

10) Step 10

Compound (60) can be produced from compound (59-2) in the same manner as in Steps 8 to 11 of Manufacturing Method 1.

Compound (60) in which R<sup>1</sup> is a hydrogen atom can be produced by the same method as above using compound (59) as starting material.

11) Step 11

Compound (56-4) can be produced from compound (56-2) in the same manner as in Step 7 of Manufacturing Method 1.

12) Step 12

Compound (56-5) can be produced from compound (56-4) in the same manner as in Steps 8 to 11 of Manufacturing Method 1.

150

## Manufacturing Method 14

Compounds, and their salts, represented by Formula (63) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^3$  and Y are defined the same as in section [1],  $X^2$ , and  $X^3$  are the same as in Manufacturing Method 1, and  $R^{104}$  represents alkyl groups given as examples of substituents for the "optionally substituted amino groups" of  $R^2$  in section [1].)

### 1) Step 1

Compound (62) can be produced from compound (56) in the same manner as in Step 7 in Manufacturing Method 1.

#### 2) Step 2

Compound (63) can be produced from compound (62) in the same manner as in Steps 8 to 11 in Manufacturing Method 1.

### Manufacturing Method 15

Compounds, and their salts, represented by Formula (71) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^3$  and Y are defined the same as in section [1],  $X^3$  is the same as in Manufacturing Method 1, and  $R^{105}R^{106}N$  represents the "optionally substituted amino

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

151

groups" or "optionally substituted nitrogen-bearing saturated heterocyclic groups" of R<sup>2</sup> in section [1]).

### 1) Step 1

Compound (65) can be produced by allowing compound (64) to react with phosphorus oxychloride in an inert solvent as needed in the presence of a base such as dimethylanyline or diethylaniline. Liquid bases can also be used as solvent. The amount of the phosphorus oxychloride may normally be selected from the range of 1 to 5 equivalents relative to compound (64). Examples of inert solvents include ether-based solvents such as tetrahydrofuran or 1,4-dioxane, aprotic solvents such as N.N-dimethyl formamide or dimethyl sulfoxide, hydrocarbon-based solvents such as toluene, benzene, or xylene, halohydrocarbon-based solvents such as dichloromethane, dichloroethane, or chloroform, or mixtures of such solvents, and preferably toluene. The reaction temperature may be selected from the range of about 50 to about 150°C. Commercially available products can also be used for compound (64).

### 2) Step 2

Compound (67) can be produced by a reaction between comound (65) and compound (66) in the presence of an inorganic base in an inert solvent. Examples of inorganic bases include potassium carbonate and sodium carbonate. Examples of inert solvents include alcohol-based solvents such as methanol, ethanol, and 2-propanol, hydrocarbon-based solvents such as toluene and benzene, aprotic solvents such as N,N-dimethyl formamide and acetonitrile, and ether-based solvents such as tetrahydrofuran or 1,4-dioxane. The reaction temperature may be selected from the range of about 0 to about 150°C.

# 3) Step 3

Compound (68) can be produced from compound (67) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 1.

## 4) Step 4

Compound (70) can be produced from compound (68) in the same manner as in Step 6 of Manufacturing Method 1. By-products in which the R<sup>3</sup> CH<sub>2</sub> group is introduced to a different nitrogen atom are commonly produced during the production of Compound (70),

but the by-products can be readily eliminated through common methods of purification.

### 5) Step 5

Compound (71) can be produced from Compound (70) in the same manner as in Steps 8 to 11 in Manufacturing Method 1.

#### Manufacturing Method 16

Compound (32) of Manufacturing Method 1 can be produced in accordance with Manufacturing Method 16 below.

(Where  $R^2$  is defined the same as in section [1], and  $R^{106}$  is a methyl group, an ethyl group, a propyl group, a 2-propyl group, or a benzyl group.)

### 1) Steps 1 and 2

Compound (75) can be produced from compound (72) in the same manner noted in the literature (such as J. Org, Chem. 26, 4504 (1961) and US 6,423,720).

### 2) Step 3

Compound (76) can be produced from compound (75) in the same manner noted in the literature (such as Synthesis 125 (1993)).

#### 3) Step 4

Compound (32) can be produced from compound (76) in the same manner as noted in the literature (such as J. Org. Chem. 58, 7258 (1993), J. Heterocycl. Chem. 30, 1229

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 153

(1993), and Comprehensive Organic transformation, R.C. Larock, VCH publisher Inc., (1989)).

#### Manufacturing Method 17

Compounds, and their salts, represented by Formula (84) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, and Y are defined the same as in section [1], and X<sup>1</sup> and X<sup>2</sup> are the same as in Manufacturing Method 1.)

### 1) Step 1

Compound (78) can be produced from compound (77) in the same manner noted in the literature (such as Tetrahedron Letters 31, 3019 (1990)), Compound (77) can be produced in the same manner as in Steps 1 and 2 of Manufacturing Method 13 using guanosine as starting material.

#### 2) Step 2

Compound (79) can be produced from compound (78) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 1.

#### 3) Step 3

Compound (81) can be produced from compound (79) in the same manner as in Step 6 of Manufacturing Method 1, By-products in which the R3 CH2 group is introduced to a different nitrogen atom are commonly produced during the production of Compound (81), but the by-products can be readily eliminated through common methods of purification.

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

### 4) Step 4

Compound (83) can be produced from compound (81) in the same manner as in Step 7 of Manufacturing Method 1.

### 5) Step 5

Compound (84) can be produced from compound (83) in the same manner as in Steps 8 to 11 of Manufacturing Method 1.

#### Manufacturing Method 18

Compounds, and their salts, represented by Formula (97) out of the compounds represented by Formula (1) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $X^1$ ,  $X^2$ , and  $X^3$  are the same as in Manufacturing Method 1,  $R^{107}$  is a methyl group or ethyl group,  $R^{108}$  is a benzyl group, methyl group, or ethyl group, and  $R^{109}$  is a methyl group or ethyl group.)

1) Step 1

Compound (87) can be produced from compound (85) in the same manner as noted in

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

155

the literature (such as J. Med. Chem. 36, 3230 (1993)). Compound (86) can be a commercially available product or produced in the manner noted in the literature (such as Tetrahedron 50, 5361 (1994)).

2) Step 2

Compound (88) can be produced from compound (87) in the same manner as noted in the literature (such as J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 3489 (1999), Chem. Pharm. Bull. 44, 288 (1996), and Tetrahedron Letters 34, 103 (1993)).

3) Step 3

Compound (89) can be produced from compound (88) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 1.

4) Step 4 Comp

Compound (91) can be produced from compound (89) in the same manner as noted in the literature (such as Heterocycles 42, 691 (1996)).

5) Step 5

Compound (92) can be produced from compound (91) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 1.

6) Step 6

Compound (94) can be produced from compound (92) in the same manner as in Step 6 of Manufacturing Method 1. By-products in which the R<sup>3</sup> CH<sub>2</sub> group is introduced to a different nitrogen atom are commonly produced during the production of Compound (94), but the by-products can be readily eliminated through common methods of purification.

7) Step 7

Compound (96) can be produced from compound (94) in the same manner as in Step 7 of Manufacturing Method 1.

8) Step 8

Compound (97) can be produced from compound (96) in the same manner as in Steps 8 to 11 of Manufacturing Method 1.

Manufacturing Method 19

Compounds, and their salts, represented by Formula (115) out of the compounds represented by Formula (1) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^2$ ,  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $X^3$  is the same as in Manufacturing Method 1, and  $R^{110}R^{111}NC(O)$  represents the "optionally substituted carbamoyl groups" given as examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  in section [1])

## 1) Step 1

Compound (110) can be produced from compound (10) in the same manner as in Steps 8 to 11 of Manufacturing Method 1.

## 2) Step 2

Compound (110-1) can be produced from compound (110) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 10.

### 3) Step 3

Compound (111) can be produced from compound (110-1) in the same manner as in Step 7 of Manufacturing Method 1.

#### 4) Step 4

Compound (112) can be produced by hydrolysis of compound (111) in the presence of a base in an inert solvent. Examples of bases include alkali hydroxides (such as sodium hydroxide and potassium hydroxide), which are usually used in the form of aqueous solution. Examples of inert solvents include alcohol-based solvents such as methanol and

ethanol. The reaction temperature may be selected from the range of about 25 to about

# 80°C. 5) Step 5

Compound (114) can be produced by condensing compound (112) and compound (113) in the presence of an additive such as 4-(dimethylamino)pyridine as needed using a dehydration condensation such dicyclohexylcarbodiimide agent as carbonyldiimidazole in an inert solvent. Examples of the inert solvent include ether solvents such as diethyl ether, tetrahydrofuran, and 1,4-dioxane; aprotic solvents such as N.N-dimethylformamide; and halohydrocarbon solvents such as dichloromethane and dichloroethane. Mixtures of these solvents may also be used. A preferable example is N.N-dimethylformamide. The reaction temperature may usually be selected from a range of about 0 to about 50°C.

#### 6) Step 6

Compound (115) can be produced from compound (114) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

# Manufacturing Method 20

Compounds, and their salts, represented by Formula (124) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^2$ ,  $R^3$ , and Y are the same as in section [1],  $R^{110}$   $R^{111}$ NC(O) represents the "optionally substituted carbamovl groups" given as examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of R<sup>1</sup> and R<sup>2</sup> in section [1], and R<sup>114</sup> is a hydrogen 158

atom or fluorine atom.)

### 1) Step 1

Compound (121) can be produced from compound (111) in the same manner as noted in the literature (such as Angew. Chem. 108, 1082 (1996), Bioorg. Med. Chem. Lett. 8, 3275 (1998), and Tetrahedron Lett. 32, 1779 (1991)).

## 2) Step 2

Compound (122) can be produced from compound (121) in the same manner as in Step 4 of Manufacturing Method 19.

## 3) Step 3

Compound (123) can be produced from compound (122) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 19.

## 4) Step 4

Compound (124) can be produced from compound (123) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

#### Manufacturing Method 21

Compounds, and their salts, represented by Formula (134) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^1,R^2,R^3$ , and Y are the same as in section [1], and  $X^2$  and  $X^3$  are the same as in Manufacturing Method 1.).)

#### 1) Steps 1 to 5

Compound (130) can be produced from compound (125) by the same methods noted in the literature (such as WO 99/03858).

## 2) Step 6

Compound (131) can be produced from compound (130) in the same manner as in Step 3 of Manufacturing Method 11. Examples of preferred bases in this step include tertbutyl lithium.

## 3) Step 7

Compound (133) can be produced from compound (131) in the same manner as in Step 7 of Manufacturing Method 1.

## 4) Step 8

Compound (134) can be produced from compound (133) in the same manner as in Steps 8 to 11 of Manufacturing Method 1.

Compound (134) in which  $R^1$  is a hydrogen atom can be produced by the same method as above using compound (131) as starting material.

#### Manufacturing Method 22

Compounds, and their salts, represented by Formula (139) out of the compounds represented by Formula (1) can be produced in the following manner, for example.

(Where R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup>, and Y are the same as in section [1], R<sup>115</sup> C(O) represents the "optionally

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

160

substituted aroyl groups" and "optionally substituted heteroarylcarbonyl groups" of  $R^2$  in section [1],  $R^{750}$  is vinyl or 1-propenyl, and  $M^1$  is lithium, magnesium chloride, or magnesium bromide.)

# 1) Step 1

Compound (136) can be produced from compound (135) in the same manner as noted in the literature (such as Tetrahedron 45, 3653 (1989)). Compound (135) specifically represents compound (17) or (18) in Manufacturing Method 1, compound (134) in Manufacturing Method 21, compound (142-3) in Manufacturing Method 23, compound (188-5) in Manufacturing Method 29, and compound (228) or (224) in Manufacturing Method 32.

### 2) Step 2

Compound (138) can be produced by a reaction between compound (136) and compound (137) in an inert solvent. The amount of compound (137) may normally be selected from the range of 1 to 5 equivalents relative to compound (136). Examples of inert solvents include tetrahydrofuran, diethyl ether, 1,4-dioxane, or mixtures of such solvents, and preferably tetrahydrofuran. The reaction temperature may be selected from the range of about -100 to about 25°C. Compound (137) can be a commercially available product or produced, for example, by the method noted in Course in Experimental Chemistry (Ed. Chemical Society of Japan, Maruzen), Vol. 25.

### 3) Step 3

Compound (139) can be produced from compound (138) in the same manner as noted in the literature (such as Comprehensive Organic transformation, R.C. Larock, VCH publisher Inc., (1989)).

# Manufacturing Method 23

Compounds, and their salts, represented by Formula (142-3) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^2$ ,  $R^3$ , and Y are the same as in section [1],  $M^1$  is the same as in Manufacturing Method 22, and  $R^{116}C(0)$  represents the "optionally substituted aroyl groups" and "optionally substituted nitrogen-bearing heteroarylcarbonyl groups" given as examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  in section [1].)

1) Step 1

Compound (140) can be produced from compound (111) in the same manner as in Step 4 of Manufacturing Method 19.

#### 2) Steps 2 and 3

Compound (142-2) can be produced from compound (140) in the same manner as noted in the literature (such as Bioorg, Med. Chem. Lett. 11, 2951 (2001), Tetrahedron Letters 42, 8955 (2001), Synthesis 1852 (2000), Organic Letters 2, 4091 (2000), Tetrahedron Letters 42, 5609 (2001), Synthesis 2239 (2001), Synlett 5, 715 (2002), J. Org. Chem. 67, 5032 (2002), Bioorg. Med. Chem. Lett. 11, 287 (2001), and Tetrahedron Letters 42, 3763 (2001)). Compound (142) can be a commercially available product or produced by a method noted in the literature such as Course in Experimental Chemistry (Ed. Chemical Society of Japan, Maruzen), Vol. 25.

3) Step 4

Compound (142-3) can be produced from compound (142-2) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

#### Manufacturing Method 24

Compounds, and their salts, represented by Formula (143) out of the compounds

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

162

represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup>, and Y are the same as in section [1].)

#### 1) Step 1

Compound (143) can be produced from compound (57) in the same manner as noted in the literature (such as Bioorganic & Medicinal Chemistry 10, 3555 (2002), Tetrahedron Lett. 31, 3019 (1990), Tetrahedron 52, 23 (1996), and Nucleosides, Nucleotides, & Nucleic Acids 20, 59 (2001)).

## Manufacturing Method 25

Compounds, and their salts, represented by Formulas (149), (155), and (157-1) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example. WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 163

(Where R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup>, and Y are defined the same as in section [1], X<sup>2</sup> and X<sup>3</sup> are the same as in Manufacturing Method 1, M1 is the same as in Manufacturing Method 22, R116C(O) is the same as in Manufacturing Method 23, and R110R111NC(O) represents the "optionally substituted carbamoyl groups" and "optionally substituted nitrogen-bearing heteroarylaminocarbonyl groups" given as examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of R<sup>1</sup> and R<sup>2</sup> in section [1].) 1) Step 1

Compound (144) can be produced from compound (56) in the same manner as in Steps 8 to 11 of Manufacturing Method 1.

#### 2) Step 2

Compound (145) can be produced from compound (144) in the same manner as in

Step 1 of Manufacturing Method 24.

3) Step 3

Compound (146) can be produced from compound (145) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 10.

4) Step 4

Compound (148) can be produced from compound (146) in the same manner as in Step 7 of Manufacturing Method 1.

5) Step 5

Compound (149) can be produced from compound (148) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

6) Step 6 Comp

Compound (150) can be produced from compound (146) in the same manner as in Step 7 of Manufacturing Method 1.

7) Step 7

Compound (151) can be produced from compound (150) in the same manner as in Step 4 of Manufacturing Method 19.

8) Steps 8 and 9

Compound (154) can be produced from compound (151) in the same manner as in Steps 2 and 3 of Manufacturing Method 23.

9) Step 10

Compound (155) can be produced from compound (154) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

10) Step 11

Compound (157) can be produced from compound (151) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 19.

11) Step 12

Compound (157-1) can be produced from compound (157) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

Manufacturing Method 26

Compounds, and their salts, represented by Formulas (161) and (164) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup>, and Y are defined the same as in section [1].)

## 1) Step 1

Compound (158) can be produced from compound (57) in the same manner as in Step 10 of Manufacturing Method 10.

#### 2) Step 2

Compound (159) can be produced from compound (158) in the same manner as noted in the literature (such as Tetrahedron 46, 7677 (1990) and Bioorganic & Medicinal Chemistry 10, 3555 (2002)).

## 3) Step 3

Compound (160) can be produced from compound (159) in the same manner as noted in the literature (such as Tetrahedron 46, 7677 (1990) and Bioorganic & Medicinal Chemistry 10, 3555 (2002)).

### 4) Step 4

Compound (161) can be produced from compound (160) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

166

# 5) Step 5

Compound (162) can be produced from compound (159) in the same manner as noted in the literature (such as Tetrahedron 46, 7677 (1990) and Bioorganic & Medicinal Chemistry 10, 3555 (2002)).

## 6) Step 6

Compound (163) can be produced from compound (162) in the same manner as noted in the literature (such as Tetrahedron Lett. 39, 6667 (1998) and J. Am. Chem. Soc. 100, 5437 (1978)).

## 7) Step 7

Compound (164) can be produced from compound (163) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

#### Manufacturing Method 27

Compounds, and their salts, represented by Formulas (173) and (175-1) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

167

(Where  $R^3$  and Y are defined the same as in section [1],  $M^1$  is the same as in Manufacturing Method 22,  $R^{116}$  C(O) is the same as in Manufacturing Method 23, and  $R^{110}$   $R^{111}$ NC(O) is the same as in Manufacturing Method 25.)

## 1) Step 1

Compound (165) can be produced from compound (144) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 10.

#### 2) Step 2

Compound (166) can be produced from compound (165) in the same manner as in

168

Step 6 of Manufacturing Method 13.

3) Step 3

Compound (167) can be produced from compound (166) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 26.

4) Step 4

Compound (168) can be produced from compound (167) in the same manner as in Step 3 of Manufacturing Method 26.

5) Step 5

Compound (169) can be produced from compound (168) in the same manner as in Step 4 of Manufacturing Method 19.

6) Steps 6 and 7

Compound (172) can be produced from compound (169) in the same manner as in Steps 2 and 3 of Manufacturing Method 23. Compound (171) can be a commercially available product or produced in the same manner as noted in Course in Experimental Chemistry (Ed. Chemical Society of Japan, Maruzen). Vol. 25.

7) Step 8

Compound (173) can be produced from compound (172) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

8) Step 9

Compound (175) can be produced from compound (169) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 19.

9) Step 10

Compound (175-1) can be produced from compound (175) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

#### Manufacturing Method 28

Compounds, and their salts, represented by Formulas (182) and (185-1) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^3$  and Y are defined the same as in section [1],  $M^1$  is the same as in Manufacturing Method 22,  $R^{116}C(O)$  is the same as in Manufacturing Method 23, and  $R^{110}R^{111}NC(O)$  is the same as in Manufacturing Method 25.)

# 1) Step 1

Compound (176) can be produced from compound (167) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 26.

# 2) Step 2

Compound (177) can be produced from compound (176) in the same manner as in

170

Step 4 of Manufacturing Method 19.

3) Steps 3 and 4

Compound (180) can be produced from compound (177) in the same manner as in Steps 2 and 3 of Manufacturing Method 23. Compound (179) can be a commercially available product or produced in the same manner as noted in Course in Experimental Chemistry (Ed. Chemical Society of Japan, Maruzen), Vol. 25.

4) Step 5

Compound (181) can be produced from compound (180) in the same manner as in Step 6 of Manufacturing Method 26.

5) Step 6

Compound (182) can be produced from compound (181) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

6) Step 7

Compound (184) can be produced from compound (177) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 19.

7) Step 8

Compound (185) can be produced from compound (184) in the same manner as in Step 6 of Manufacturing Method 26.

8) Step 9

Compound (185-1) can be produced from compound (185) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

# Manufacturing Method 29

Compounds, and their salts, represented by Formula (188-5) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

WO 2004/096806

(Where  $R^1$ ,  $R^2$ , and  $R^3$  are the same as in section [1],  $X^3$  is the same as in Manufacturing Method 1,  $R^{700}$  is a p-nitrobenzenesulfonyl group or o-nitrobenzenesulfonyl group, and  $R^{701}$  is a hydrogen atom, benzenesulfonyl group, p-toluenesulfonyl group, or methanesulfonyl group.)

#### 1) Step 1

Compound (186) can be produced from compound (12) in the same manner as noted in the literature (such as Heterocycles 38, 529 (1994)).

#### 2) Step 2

Compound (187) can be produced from compound (186) in the same manner as noted in the literature (such as Tetrahedron Lett. 42, 871 (2001)).

### 3) Step 3

When  $R^{701}$  is a hydrogen atom, compound (188-2) can be produced from compound (187) in the same manner noted in the literature (such as Tetrahedron Lett. 42, 871 (2001)). When  $R^{701}$  is a benzenesulfonyl group, p-toluenesulfonyl group, or methanesulfonyl group, compound (188-2) can be produced from (compound 187) in the same manner noted in the literature (such as Comprehensive Organic transformation,

R.C. Larock, VCH publisher Inc., (1989)). Compound (188-1) includes optically active isomers.

# 4) Steps 4 and 5

Compound (188-4) can be produced from compound (188-2) in the same manner noted in the literature (such as Tetrahedron Lett. 42, 871 (2001)).

# 5) Step 6

Compound (188-5) can be produced from compound (188-4) in the same manner as in Steps 2 to 4 of Manufacturing Method 10.

#### Manufacturing Method 30

Compound (57) of Manufacturing Method 13, Compound (56-5) of Manufacturing Method 13, Compound (84) of Manufacturing Method 17, Compound (134) of Manufacturing Method 21, Compound (204) of Manufacturing Method 31, and Compound (144) of Manufacturing Method 25, wherein Y-NH<sub>2</sub> is represented by Formula (G) below, can be produced from the corresponding starting materials Compound (56-2) of Manufacturing Method 13, Compound (56-4) of Manufacturing Method 13, Compound (133) of Manufacturing Method 17, Compound (133) of Manufacturing Method 21, Compound (203) of Manufacturing Method 31, and Compound (56) of Manufacturing Method 25, respectively, in the same manner as in Steps 1 to 6 of Manufacturing Method 29.



#### Manufacturing Method 31

Compound (111) of Manufacturing Method 19 can be produced in the following manner, for example,

(Where  $R^2$ ,  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $R^{100}$ ,  $X^1$  and  $X^3$  are the same as in Manufacturing Method 1,  $R^{50}$  is the same as in Manufacturing Method 11, and  $R^{112}$  is methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, or phenyl.)

# 1) Step 1

Compound (191) can be produced from compound (189) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 1.

#### 2) Step 2

Compound (193) can be produced from compound (191) in the same manner as in Step 6 of Manufacturing Method 1.

# 3) Step 3

Compound (194) can be produced from compound (193) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 18.

#### 4) Step 4

Compound (195) can be produced from compound (194) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 1.

#### 5) Step 5

Compound (196) can be produced from compound (195) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 1.

# 6) Steps 6 to 8

Compound (200) can be produced from compound (196) in the same manner as in Steps 1 to 3 of Manufacturing Method 21.

#### 7) Step 9

Compound (202) can be produced from compound (200) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 11.

#### 8) Step 10

Compound (203) can be produced from compound (202) in the same manner as in Step 3 of Manufacturing Method 11. An example of a preferred base in this step is tertbutyl lithium.

# 9) Step 11

Compound (204) can be produced from compound (203) in the same manner as in Steps 8 to 11 of Manufacturing Method 1.

#### 10) Step 12

Compound (205) can be produced from compound (204) in the same manner as in

175

Step 1 of Manufacturing Method 10.

11) Step 13

Compound (206) can be produced from compound (205) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 22.

12) Step 14

Compound (112) can be produced from compound (206) in the same manner noted in the literature (such as Tetrahedron Letters 37, 2573 (1996), Tetrahedron 52, 8989 (1996), Synlett 1555 (2001), and Synlett 1599 (2001)).

13) Step 15

Compound (111) can be produced from compound (112) by the same methods as noted in the literature (such as Comprehensive Organic transformation, R.C. Larock, VCH publisher Inc., (1989)).

#### Manufacturing Method 32

Compounds, and their salts, represented by Formulas (224) and (228) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

$$\begin{array}{c} \text{NCN} \\ \text{PhO} \\ \text{OPh} \\ \text{(208)} \\ \text{Step 1} \\ \text{(208)} \\ \text{NHR}^{55} \\ \text{(207)} \\ \text{NHR}^{55} \\ \text{(210-1)} \\ \text{Step 2} \\ \text{Step 2} \\ \text{NHR}^{55} \\ \text{(210-4)} \\ \text{NHR}^{55} \\ \text{(210-4)} \\ \text{Step 3} \\ \text{R}^{55} \text{HN} \\ \text{NCN} \\ \text{(211)} \\ \text{Step 3} \\ \text{R}^{55} \text{HN} \\ \text{NCN} \\ \text{(213)} \\ \text{Step 4} \\ \text{HN} \\ \text{NCN} \\ \text{(214)} \\ \text{Step 5} \\ \text{R}^{51} \\ \text{O} \\ \text{(215)} \\ \text{Step 9} \\ \text{NCN} \\ \text{(216)} \\ \text{Step 9} \\ \text{NCN} \\ \text{(216)} \\ \text{Step 9} \\ \text{NCN} \\ \text{(216)} \\ \text{Step 9} \\ \text{NCN} \\ \text{(219)} \\ \text{Step 9} \\ \text{Step 9} \\ \text{(220)} \\ \text{(220)} \\ \text{(220)} \\ \text{(220)} \\ \text{(220)} \\ \end{array}$$

(220)

(Where  $m, n, R^2, R^3, R^4, R^5$ , and Y are defined the same as in section [1],  $M^1$  is the same as in Manufacturing Method 22,  $R^{51}$  is methyl, ethyl, 3-methyl-2-butenyl, or 2-propenyl,  $R^{55}$  is Boc or Cb2,  $R^{112}$  is the same as in Manufacturing Method 31,  $R^{116}$  C(O) is the same as in Manufacturing Method 23, and  $R^{110}R^{111}$ NC(O) is the same as in Manufacturing Method 25,

### 1) Step 1

Compound (209) can be produced from compound (207) in the same manner as noted in the literature (such as Bioorg. Med. Chem. Lett. 12, 653 (2002), Chem. Pharm. Bull. 45, 2005 (1997). Tetrahedron Letters 39, 7983 (1998), Tetrahedron 46, 7803 (1990), Tetrahedron Letters 32, 691 (1991), Tetrahedron 51, 5369 (1995), J. Med. Chem. 38, 3236 (1995), and J. Heteroevel. Chem. 24, 275 (1987)).

178

2) Step 2

Compound (211) can be produced from compound (209) in the same manner as in Step 8 or 9 of Manufacturing Method 1.

3) Step 3

Compound (213) can be produced from compound (211) in the same manner as in Step 6 of Manufacturing Method 1.

4) Step 4

Compound (214) can be produced from compound (213) in the same manner as noted in the literature (such as WO 02/068420).

5) Step 5

Compound (215) can be produced from compound (214) in the same manner as noted in the literature (such as WO 99/03858, Tetrahedron Letters 38, 7963 (1997), Bioorg. Med. Chem. Lett. 12, 543 (2002), Heterocycles 57, 123 (2002), Tetrahedron Letters 41, 9957 (2000), and Tetrahedron Letters 42, 2201 (2001)).

6) Step 6

When R<sup>51</sup> is a methyl group or ethyl group, compound (216) can be produced from compound (215) in the same manner as in Step 4 of Manufacturing Method 19 or as noted in the literature (such as WO 99/64426). When R<sup>51</sup> is a 3-methyl-2-butenyl group, compound (216) can be produced from compound (215) in the same manner as noted in the literature (such as Synlett 137 (2002)). When R<sup>51</sup> is a 2-propenyl group, compound (216) can be produced from compound (215) in the same manner as noted in the literature (such as Synlett 722 (2000, Tetrahedron 57, 3435 (2001), Tetrahedron 56, 5353 (2000), J. Org. Chem. 67, 4975 (2002), and J. Org. Chem. 63, 9103 (1998).

7) Step 7

Compound (218) can be produced from compound (216) in the same manner as noted in the literature (such as Bioorg. Med. Chem. Lett. 6, 1483 (1996), Tetrahedron Letters

179

37, 7031 (1996), Tetrahedron Letters 37, 8081 (1996), Tetrahedron Letters 41, 6171 (2000), and Synth. Commun. 23, 2265 (1993)).

8) Step 8

Compound (219) can be produced from compound (218) in the same manner as noted in the literature (such as WO 99/03858).

9) Step 9

Compound (220) can be produced from compound (219) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 22.

10) Step 10

Compound (221) can be produced from compound (220) in the same manner as in Step 14 of Manufacturing Method 31.

11) Step 11

Compound (223) can be produced from compound (221) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 19.

12) Step 12

When  $R^{55}$  is Boc, compound (224) can be produced from compound (223) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2. When  $R^{55}$  is Cbz, compound (224) can be produced from compound (223) in the same manner as noted in the literature (such as J. Am. Chem. Soc. 85, 2149 (1963), Tetrahedron Lett. 41, 3029 (2000), and Tetrahedron Lett. 36, 8677 (1995)). When compound (224) is a racemate, optically active forms can be produced in the same manner as in Step 10 of Manufacturing Method 1.

13) Steps 13 and 14

Compound (221) can be produced from compound (221) in the same manner as in Steps 2 and 3 of Manufacturing Method 23. Compound (226) can be a commercially available product or produced, for example, by the method noted in Course in Experimental Chemistry (Ed. Chemical Society of Japan, Maruzen), Vol. 25.

14) Step 15

When R<sup>55</sup> is Boc, compound (228) can be produced from compound (227) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2. When R<sup>55</sup> is Cbz, compound (228)

can be produced from compound (227) in the same manner as noted in the literature (such as J. Am. Chem. Soc. 85, 2149 (1963), Tetrahedron Lett. 41, 3029 (2000), and Tetrahedron Lett. 36, 8677 (1995)). When compound (228) is a racemate, optically active forms can be produced in the same manner as in Step 10 of Manufacturing Method 1.

#### Manufacturing Method 33

Compound (210-1) of Manufacturing Method 32 can be produced in the following manner.

(Where m and  $R^4$  are defined the same as in section [1], and  $R^{55}$  is the same as in Manufacturing Method 32.)

#### 1) Step 1

Compound (210-1) can be produced from compound (21) in the same manner as noted in the literature (such as J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)).

#### Manufacturing Method 34

Compound (210-2) of Manufacturing Method 32 can be produced in the following manner.

(Where m and  $R^4$  are defined the same as in section [1], and  $R^{55}$  is the same as in Manufacturing Method 32.)

# 1) Step 1

Compound (210-2) can be produced from compound (13) in the same manner as in

Step 1 of Manufacturing Method 33.

# Manufacturing Method 35

Compound (210-3) of Manufacturing Method 32 can be produced in the following manner.

HO NH<sub>2</sub> HO NHR<sup>55</sup> 
$$\xrightarrow{0}$$
 NHR<sup>55</sup>  $\xrightarrow{0}$  NHR<sup>55</sup>

(Where n and  $R^5$  are defined the same as in section [1], and  $R^{55}$  is the same as in Manufacturing Method 32.)

#### 1) Steps 1 to 4

Compound (210-3) can be produced from compound (28) in the same manner as in Steps 1 to 4 of Manufacturing Method 10.

#### Manufacturing Method 36

Compound (210-4) of Manufacturing Method 32 can be produced in the following manner.

$$H_2N$$
  $NH_2$   $H_2N$   $NHR^{55}$   $NH_2$   $H_2N$   $NHR^{55}$   $NHR^{55}$   $NHR^{55}$   $NHR^{55}$   $NHR^{55}$   $NHR^{55}$   $NHR^{55}$   $NHR^{55}$ 

(Where n and  $R^5$  are defined the same as in section [1], and  $R^{55}$  is the same as in Manufacturing Method 32.)

# 1) Step 1

Compound (210-4) can be produced from compound (15) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 33.

# Manufacturing Method 37

Compound (219) of Manufacturing Method 32 can be produced in the following manner.

(Where  $R^2$ ,  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $R^{51}$  and  $R^{55}$  are the same as in Manufacturing Method 32, and  $R^{112}$  is the same as in Manufacturing Method 31.) 1) Step 1

Compound (233) can be produced from compound (214) in the same manner as in Step 4 of Manufacturing Method 19.

Compound (219) can be produced from compound (233) in the same manner as noted in the literature (such as J. Med, Chem. 15, 106 (1972)).

#### Manufacturing Method 38

2) Steps 2 and 3

Compounds (238) and (241) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

183

(Where  $R^1$ ,  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $R^{115}C(O)$  is the same as in Manufacturing Method 22,  $R^{51}$  and  $R^{55}$  are the same as in Manufacturing Method 32, and  $M^1$  is the same as in Manufacturing Method 22.)

#### 1) Step 1

Compound (237) can be produced from compounds (214) and (236) in the same manner as noted in the literature (such as J. Heterocycl, Chem. 35, 659 (1998)).

#### 2) Step 2

Compound (238) can be produced from compound (237) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

#### 3) Step 3

Compound (240) can be produced from compound (237) in the same manner as noted in the literature (such as J. Org. Chem. 59, 4844 (1994)).

#### 4) Step 4

Compound (241) can be produced from compound (240) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

# Manufacturing Method 39

Compounds (247) and (251) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $M^1$  is the same as in Manufacturing Method 22,  $R^{51}$  and  $R^{55}$  are the same as in Manufacturing Method 32,  $R^{112}$  is the same as in Manufacturing Method 31, and  $R^{116}C(O)$  is the same as in Manufacturing Method 25.)

#### 1) Step 1

Compound (243) can be produced from compounds (214) and (242) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 38.

# 2) Step 2

Compound (244) can be produced from compound (243) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 22 and Step 14 of Manufacturing Method 31.

185

3) Step 3

Compound (246) can be produced from compound (244) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 19.

4) Step 4

Compound (247) can be produced from compound (246) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

5) Steps 5 and 6

Compound (250) can be produced from compound (244) in the same manner as in Steps 2 and 3 of Manufacturing Method 23.

6) Step 7

Compound (251) can be produced from compound (250) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

### Manufacturing Method 40

Compounds (257) and (261) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $M^1$  is the same as in Manufacturing Method 22,  $R^{15}$  is the same as in Manufacturing Method 32,  $R^{112}$  is the same as in Manufacturing Method 31,  $R^{116}C(O)$  is the same as in Manufacturing Method 23,  $R^{115}C(O)$  is the same as in Manufacturing Method 22, and  $R^{110}R^{111}NC(O)$  is the same as in Manufacturing Method 25.)

#### 1) Step 1

Compound (253) can be produced from compound (243) in the same manner as in Step 3 of Manufacturing Method 38.

#### 2) Step 2

187

Compound (254) can be produced from compound (253) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 22 and Step 14 of Manufacturing Method 31.

3) Step 3

Compound (256) can be produced from compound (254) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 19.

4) Step 4

Compound (257) can be produced from compound (256) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

5) Steps 5 and 6

Compound (260) can be produced from compound (254) in the same manner as in Steps 2 and 3 of Manufacturing Method 23.

6) Step 7

Compound (261) can be produced from compound (260) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

#### Manufacturing Method 41

Compound (218) of Manufacturing Method 32 can be produced in the following manner, for example.

(Where m, n,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$ , and Y are defined the same as in section [1],  $R^{112}$  is the same as in Manufacturing Method 31,  $R^{55}$  is the same as in Manufacturing Method 32,  $R^{60}$  is methyl or ethyl, and  $R^{61}$  is Boc.)

# 1) Step 1

Compound (264) can be produced from compound (262) in the same manner as noted in the literature (such as WO 00/18790).

# 2) Step 2

Compound (265) can be produced from compound (264) in the same manner as in

189

Step 3 of Manufacturing Method 9.

3) Step 3

Compound (266) can be produced from compound (265) in the same manner as in Step 4 of Manufacturing Method 19.

4) Step 4

Compound (268) can be produced from compound (266) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 19.

5) Step 5

Compound (269) can be produced from compound (268) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 2.

6) Step 6

Compound (271) can be produced from compound (269) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 32.

7) Step 7

Compound (276) can be produced from compound (271) in the same manner as in Steps 8 and 9 of Manufacturing Method 1.

8) Step 8

Compound (277) can be produced from compound (276) in the same manner as in Step 4 of Manufacturing Method 32.

9) Step 9

Compound (218) can be produced from compound (277) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 32.

# Manufacturing Method 42

Compound (218) of Manufacturing Method 32 can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^2$ ,  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $R^{51}$  and  $R^{55}$  are the same as in Manufacturing Method 32, and  $R^{112}$  is the same as in Manufacturing Method 31.)

#### 1) Step 1

Compound (278) can be produced from compound (214) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 21.

#### 2) Step 2

Compound (279) can be produced from compound (278) in the same manner as in Step 6 of Manufacturing Method 32.

#### 3) Step 3

Compound (281) can be produced from compound (279) in the same manner as in Step 7 of Manufacturing Method 32.

# 4) Step 4

Compound (282) can be produced from compound (281) in the same manner as in Step 3 of Manufacturing Method 21. When R<sup>55</sup> of compound (281) is Boc, compounds in

which R<sup>55</sup> of compound (282) is a hydrogen atom may be produced, but R<sup>55</sup> of compound (282) can be changed from a hydrogen atom to Boc in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 10.

#### 5) Step 5

Compound (218) can be produced from compound (282) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 32.

# Manufacturing Method 43

Compound (211) of Manufacturing Method 32 can be produced in the following manner, for example.

(Where m, n, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, and Y are defined the same as in section [1], and R<sup>51</sup> and R<sup>55</sup> are the same as in Manufacturing Method 32.)

# 1) Step 1

Compound (283) can be produced from compound (208) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 32.

#### 2) Step 2

Compound (211) can be produced from compound (283) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 32.

3) Step 3

Compound (211) can be produced from compound (208) by the reactions shown in (1) and (2) below.

- and (2) below.
  (1) Compound (208) is allowed to react with compounds (210-1), (210-2), (210-3), or
- (210-4) in an inert solvent. Examples of inert solvents include alcohol-based solvents such as methanol, ethanol, and 2-propanol.
- (2) A reaction is carried out with the addition of a base and compound (207) to the reaction mixture of (1) in Step 3 of Manufacturing Method 43. Examples of bases include organic bases such as imidazole, triethylamine, diisopropylethylamine, tributylamine, 1,5-diazabicyclo[4.3.0]nona-5-ene, 1,4-diazabicyclo[2.2.2]octane, 1,8-diazabicyclo[5.4.0]undeca-7-ene, 4-(dimethylamino)pyridine, or picoline, and preferably triethylamine. The amount of compound (207) may normally be selected from the range of 3 to 10 equivalents relative to compound (208). The amount of the base may normally be selected from the range of 5 to 15 equivalents relative to compound (208).

  The reaction temperature may be selected from the range of about 50 to about 150°C.

#### Manufacturing Method 44

Compound (286) can be produced in the following manner, for example.

WO 2004/096806

193
(Where R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup>, and Y are defined the same as in section [1], and R<sup>51</sup> and R<sup>55</sup> are the same as in Manufacturing Method 32.)

PCT/JP2004/006104

1) Step 1

Compound (285) can be produced from compound (214) by the reactions shown in (1) through (3) below.

Compound (214) is allowed to react with compound (284) represented by the following formula in the presence of a base in pyridine.

(Where R<sup>1</sup> is the same as in section [1].) The reaction temperature can be selected from the range of about 50 to about 150°C. The amount of compound (284) may normally be selected from the range of 1 to 3 equivalents.

- (2) A reaction is brought about with the addition of a base to the reaction mixture of (1) Step 1 in Manufacturing Method 44. Examples of bases include cesium carbonate, potassium carbonate, and sodium carbonate. The amount of the base may normally be selected from the range of 1 to 5 equivalents. The reaction temperature may be selected from the range of about 50 to about 150°C.
- (3) A reaction is brought about with the addition of methyl iodide to the reaction mixture of (2) Step 1 in Manufacturing Method 44. The amount of the methyl iodide may normally be selected from the range of 1 to 5 equivalents. The reaction temperature may be selected from the range of about -10 to about 40°C.
- 2) Step 2

The following manufacturing methods (A) and (B) can be used as Step 2.

Manufacturing Method (A): Compound (286) can be produced by allowing compound (285) to react with a mixture of sodium tungstate and hydrogen peroxide aqueous solution in an inert solvent. Examples of inert solvents include alcohol based-solvents (such as ethanol, methanol, and 2-propanol) or organic acids (such as acetic acid or propionic acid). A mixture of alcohol and organic acid is usually used. The amount of sodium tungstate may normally be selected from the range of 1 to 5 equivalents relative to compound (285). The amount of hydrogen peroxide aqueous solution (usually 30% aqueous solution) may normally be selected from the range of 10 to 100 equivalents relative to compound (285). The reaction temperature may be selected from the range of about 10 to about 40°C

Manufacturing Method (B): Compound (286) can be produced by allowing compound (285) to react with Oxone (registered trademark, by Aldrich) in an inert solvent. Examples of inert solvents include alcohol based-solvents (such as ethanol, methanol, and 2-propanol). The amount of Oxone (registered trademark, by Aldrich) may normally be selected from the range of 1 to 20 equivalents relative to compound (285). The reaction temperature may be selected from the range of about -10 to about 40°C.

# Manufacturing Method 45

Compound (288) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup>, and Y are defined the same as in section [1], R<sup>51</sup> is the same as in Manufacturing Method 32, and R<sup>940</sup>O represents the "optionally substituted alkoxy groups," "optionally substituted aryloxy groups," "optionally substituted aralkyloxy groups," or "optionally substituted heteroaryloxy groups" of R<sup>2</sup> in section [1] or groups represented by (T1) through (T6).)

#### 1) Step 1

Compound (287) can be produced by bringing about a reaction with compound (287-1) which has reacted with a base and compound (286) in an inert solvent. Examples of bases include potassium tert-butoxide, sodium tert-butoxide, cesium carbonate, potassium carbonate, sodium carbonate, sodium phenoxide, potassium phenoxide, and sodium hydride, and preferably sodium hydride. The amount of the base may normally be selected from the range of 1 to 5 equivalents relative to compound (287-1). Examples of

inert solvents include tetrahydrofuran, 1,4-dioxane, N,N-dimethyl formamide, or mixtures of such solvents. The reaction temperature may be selected from the range of about -10 to about 50°C.

# 2) Step 2

Compound (288) can be produced from compound (287) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

# Manufacturing Method 46

Compound (290) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^1$ ,  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $R^{55}$  is the same as in Manufacturing Method 32, and  $R^{941}$ S represents the "optionally substituted alkylthio groups" or "optionally substituted arylthio groups" of  $R^2$  in section [1].)

#### 1) Step 1

Compound (289) can be produced from compound (286) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 45.

#### 2) Step 2

Compound (290) can be produced from compound (289) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

### Manufacturing Method 47

Compound (292) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced

in the following manner, for example.

(Where  $R^1$ ,  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1], and  $R^{55}$  is the same as in Manufacturing Method 32.)

#### 1) Step 1

Compound (291) can be produced by a reaction between compound (286) and sodium cyanide or potassium cyanide in an inert solvent. The amount of the sodium cyanide or potassium cyanide may normally be selected from the range of 0.8 to 5 equivalents relative to compound (286). Examples of inert solvents include tetrahydrofuran, 1,4-dioxane, N,N-dimethyl formamide, or mixtures of such solvents. The reaction temperature may be selected from the range of about 100 to about 50°C.

#### 2) Step 2

Compound (290) can be produced from compound (289) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

# Manufacturing Method 48

Compound (294) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

# section [1].) 1) Step 1

Compound (293) can be produced by a reaction between compound (286) and compound (293-1) in the presence or absence of an inert solvent. The amount of compound (293-1) may normally be selected from the range of 10 to 100 equivalents relative to compound (286). Compound (293-1) can be used as solvent when in the form of a liquid. Examples of inert solvents include alcohol based-solvents (such as ethanol, methanol, and 2-propanol). The reaction temperature may be selected from the range of about 50 to about 150°C.

#### 2) Step 2

Compound (294) can be produced from compound (293) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

# Manufacturing Method 49

Compound (296) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^1$ ,  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $M^1$  is the same as in Manufacturing Method 22,  $R^{55}$  is the same as in Manufacturing Method 32, and  $R^{942}$  represents the "optionally substituted alkyl groups," "optionally substituted cycloalkyl groups," "optionally substituted aryl groups," "optionally substituted aryl groups," "optionally substituted heteroaryl groups," "optionally substituted heteroarylakyl," and "optionally substituted aralkyl groups" of  $R^2$  in section [1].

# 1) Step 1

Compound (295) can be produced by a reaction between compound (286) and compound (295-1) in an inert solvent. The amount of compound (295-1) may normally be selected from the range of 3 to 10 equivalents relative to compound (286). Examples of inert solvents include tetrahydrofuran, 1,4-dioxane, N,N-dimethyl formamide, or mixtures of such solvents. The reaction temperature may be selected from the range of about -10 to about 50°C.

#### 2) Step 2

Compound (296) can be produced from compound (295) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

# Manufacturing Method 50

Compound (298) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^1$ ,  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $R^{55}$  is the same as in Manufacturing Method 32, and  $R^{944}C(0)$  represents the "optionally substituted aroyl groups" and "optionally substituted nitrogen-bearing heteroarylcarbonyl groups" of  $R^2$  in section [11.)

#### 1) Step 1

Compound (297) can be produced by a reaction between compound (286) and compound (297-1) in an inert solvent in the presence of a base. The amount of compound (297-1) may normally be selected from the range of 3 to 10 equivalents relative to compound (286). Examples of bases include sodium hydride. Examples of inert solvents include tetrahydrofuran, 1,4-dioxane, N,N-dimethyl formamide, or mixtures of such solvents. The reaction temperature may be selected from the range of about 50 to about 150°C.

#### 2) Step 2

Compound (298) can be produced from compound (297) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

#### Manufacturing Method 51

Compound (300) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^1$ ,  $R^3$ , and Y are defined the same as in section [1],  $R^{55}$  is the same as in Manufacturing Method 32, and  $R^{945}R^{946}N$  represents the "optionally substituted heteroaryl groups (such as pyrrole, imidazole, and pyrazole)" and "optionally substituted amino groups" of  $R^2$  in section [11].

#### 1) Step 1

Compound (299) can be produced by allowing compound (299-1) to react with compound (286) and a base in an inert solvent. Examples of bases include potassium tert-butoxide, sodium tert-butoxide, cesium carbonate, potassium carbonate, sodium hydride, potassium phenoxide, and sodium hydride, and preferably sodium hydride. The amount of the base may normally be selected from the range of 1 to 3 equivalents relative to compound (299-1). The amount of compound (299-1) may normally be selected from the range of 2 to 10 equivalents relative to compound (286). Examples of inert solvents include tetrahydrofuran, 1,4-dioxane, N,N-dimethyl formamide, or mixtures of such solvents. The reaction temperature may be selected from the range of about -10 to about 50°C.

# 2) Step 2

Compound (300) can be produced from compound (299) in the same manner as in Step 12 of Manufacturing Method 32.

# Manufacturing Method 52

Compounds (309), (312), (315), and (319) out of the compounds represented by Formula (I) can be produced in the following manner, for example.

(Where  $R^3$  and Y are defined the same as in section [1],  $M^1$  is the same as in Manufacturing Method 22,  $R^{51}$  and  $R^{55}$  are the same as in Manufacturing Method 32,  $R^{947}$  is methyl, ethyl, propyl, or 2-propyl,  $R^{949}OC(O)$  represents the "optionally substituted alkoxycarbonyl groups" given as examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  in section [1],  $R^{950}R^{951}NC(O)$  represents the "optionally

substituted carbamoyl groups" given as examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups" of  $R^1$  and  $R^2$  in section [1],  $R^{952}C(0)$  represents the "optionally substituted aroyl groups" given as examples of substituents for the "optionally substituted alkyl groups," optionally substituted arlyloxy groups," optionally substituted aralkyloxy groups," "optionally substituted aralkyloxy groups," "optionally substituted aralkyloxy groups," "optionally substituted aralkyloxy groups," "optionally substituted aryloxy groups," "optionally substituted alkylthio groups," "optionally substituted arylthio groups," "optionally substituted alkyl groups," "optionally substituted alkyl groups," "optionally substituted alkenyl substituted alkenyl substituted heteroarylalkyls," and "optionally substituted heteroaryl groups," "optionally substituted aralkyl groups," "optionally substituted arily groups," "optionally substituted arily groups," "optionally substituted nitrogen-bearing saturated heterocyclic groups," "optionally substituted aroyl groups," and "optionally substituted aroyl groups," optionally substituted aroyl groups," and "optionally substituted aroyl groups," and "optionally substituted aroyl groups," optionally substituted aroyl groups," optionally substituted aroyl groups," and "optionally substituted aroyl groups," optionally substituted aroyl groups, and "optionally substituted aroyl groups," optionally substituted aroyl groups, and "optionally substituted aroyl groups," optionally substituted aroyl groups, and "optionall

Steps 1 to 3

Compound (303) can be produced from compound (214) in the same manner as noted in the literature (such as J. Heterocyclic Chem. 36, 1119 (1999)).

Step 4

Compound (304) can be produced from compound (303) in the same manner as in Step 6 of Manufacturing Method 32.

Step 5

Compound (305) can be produced from compound (304) in the same manner as noted in the literature (such as Comprehensive Organic transformation, R.C. Larock, VCH publisher Inc., (1989)).

4) Step 6

Compound (306) can be produced from compound (305) in the same manner as in Step 2 of Manufacturing Method 44.

Step 7

WO 2004/096806 PCT/IP2004/006104

204

Compound (307) can be produced from compound (306) in the same manner as in Step 1 of Manufacturing Method 45, Step 1 of Manufacturing Method 46, Step 1 of Manufacturing Method 47, Step 1 of Manufacturing Method 48, Step 1 of Manufacturing Method 49, Step 1 of Manufacturing Method 50, and Step 1 of Manufacturing Method 51. Step 8

Compound (308) can be produced from compound (307) in the same manner as in Step 6 of Manufacturing Method 32.

# 7) Step 9

Compound (309) can be produced from compound (308) in the same manner as in Step 15 of Manufacturing Method 32.

# 8) Step 10

Compound (311) can be produced from compound (308) in the same manner as noted in the literature (such as Comprehensive Organic transformation, R.C. Larock, VCH publisher Inc., (1989)).

# 9) Step 11

Compound (312) can be produced from compound (311) in the same manner as in Step 15 of Manufacturing Method 32.

# 10) Step 12

11) Step 13

Compound (314) can be produced from compound (308) in the same manner as in Step 5 of Manufacturing Method 19.

Compound (315) can be produced from compound (314) in the same manner as in Step 15 of Manufacturing Method 32.

# 12) Steps 14 and 15

Compound (318) can be produced from compound (308) in the same manner as in Steps 2 and 3 of Manufacturing Method 23.

# 13) Step 16

Compound (319) can be produced from compound (318) in the same manner as in Step 15 of Manufacturing Method 32.

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

205

The starting material compounds in the steps of the above manufacturing methods can also be used in the form of salts. In addition, when the starting material compounds of the reactions have groups that will be active in the reaction, such as hydroxyl groups, amino groups, and carboxyl groups, those groups can be protected in advance as needed with suitable protective groups at sites other than sites intended for reaction, and the protective groups can be eliminated after the various reactions or after a few reactions, giving the target product. Any protective group commonly used in the field of organic synthetic chemistry may be used as protective groups to protect hydroxyl groups, amino groups, carboxyl groups, or the like, and such protective groups can be introduced and removed according to common methods (such as the methods described in Protective Groups in Organic Synthesis, T.W. Greene and P.G.M. Wuts, 2nd Edition, John Wiley & Sons, Inc. (1991)).

Examples of protective groups for a hydroxyl group include a tert-butyldimethylsilyl group, methoxymethyl group, and tetrahydropyranyl group. Examples of protective groups for an amino group include a tert-butyloxycarbonyl group and benzyloxycarbonyl group. The protective group for a hydroxyl group can be removed by reaction in a solvent such as aqueous methanol, aqueous ethanol, or aqueous tetrahydrofuran in the presence of a base or an acid such as sulfuric acid or acetic acid. A tert-butyldimethylsilyl group can also be removed in a solvent such as tetrahydrofuran in the presence of tetrabutylammonium fluoride, for example. A tert-butyloxycarbonyl group, which is a protective group for an amino group, can be removed, for example, by reaction in a solvent such as aqueous tetrahydrofuran, dichloromethane, chloroform, or aqueous methanol in the presence of an acid such as hydrochloric acid or trifluoroacetic acid. A benzyloxycarbonyl group can be removed, for example, by reaction in a solvent such as acetic acid in the presence of an acid such as hydrobromic acid.

Tert-butyl esters, ortho-esters, acid amides, and the like can be used to protect carboxyl groups. Tert-butyl esters can be removed, for example, by reaction in an aqueous solvent in the presence of hydrochloric acid, ortho-esters can be removed, for example, by treatment in a solvent, such as aqueous methanol, aqueous tetrahydrofuran, or aqueous 1,2-dimethoxyethane, with an acid and then an alkali such as sodium hydroxide. Acid amides can be removed by reaction in a solvent such as water, aqueous

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

206

methanol, or aqueous tetrahydrofuran in the presence of an acid such as hydrochloric acid or sulfuric acid

The compounds represented by Formula (I) include those with optically active centers, and can therefore be obtained in the form of racemates or, when optically active starting materials are used, in the form of optically active isomers. If necessary, racemates that have been obtained can be physically or chemically resolved into optical antipodes by a known method. Diastereomers are preferably formed from the racemates by a reaction using an optical resolution agent. Diastereomers in different form can be resolved by a known method such as fractional crystallization.

The compounds of Formula (I) or prodrugs thereof can be made into salts by, for example, being mixed with a pharmaceutically acceptable acid in a solvent such as water, methanol, ethanol, or acetone. Examples of pharmaceutically acceptable acids include inorganic acids such as hydrochloric acid, hydrobromic acid, sulfuric acid, phosphoric acid, or nitric acid; and organic acids such as acetic acid, propionic acid, oxalic acid, succinic acid, lactic acid, malic acid, tartaric acid, citric acid, maleic acid, fumaric acid, methanesulfonic acid, p-toluenesulfonic acid, benzenesulfonic acid, or ascorbic acid.

Potential applications for the compounds of the present invention are in the treatment of various diseases through their inhibitory action on DPP-IV. The compounds of the present invention are useful for controlling prediabetic postprandial hyperglycemia, treating non-insulin-dependent diabetes, treating autoimmune diseases such as arthritis and rheumatoid arthritis, treating intestinal mucosal diseases, stimulating growth, controlling rejection of organ transplants and grafts, treating obesity, treating eating disorders, treating HIV infection, controlling metastasis, treating prostatic hypertrophy, treating pericementitis, and treating osteoporosis.

When the compounds of the present invention are used for therapeutic purposes, the pharmaceutical composition may be given in oral or parenteral form (such as intravenous, subcutaneous, or intramuscular injection, or local, transrectal, percutaneous, or pernasal administration). Examples of compositions for oral administration include tablets.

capsules, pills, granules, dispersions, liquids, and suspensions. Examples of compositions for parenteral administration include aqueous or oil-based agents for injection, ointments, creams, lotions, aerosols, suppositories, and patches. These agents can be prepared using conventionally known techniques, and can contain nontoxic or inert carriers or excipients commonly used in the pharmaceutical field.

Although the dosage will vary from compound to compound and will depend on the patient's disease, age, weight, gender, symptoms, and the route of administration, the usual dose of the compounds of the invention for adults (50 kg body weight) will be 0.1 to 1000 mg/day, and preferably 1 to 300 mg/day, once a day or divided into two or three portions per day. They may also be given once every few days to every few weeks.

The compounds of the present invention can also be used concomitantly with other agents for the treatment of diabetes.

# Examples

The present invention is illustrated in further detail by, but is not limited to, the following reference examples, examples, and test examples. The compounds given in the following reference examples and examples do not always conform to IUPAC nomenclature.

#### Example 1

8-[(3R)-3-amin opiper idin-1-yl]-7-(2-bromoben zyl)-1-methyl-2-trifluoromethyl-1, 7-dihydro-6H-purine-6-one

An ethanol (6 mL) solution of (R)-tert-3-butyl piperidin-3-yl carbamate (158 mg), triethylamine (22  $\mu$ L), and 8-bromo-7-(2-bromobenzyl)-1-methyl-2-trifluoromethyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (36 mg) was heated and stirred for 12 hours in a sealed tube at 100°C. The reaction solution was cooled to 25°C, concentrated at reduced pressure, and purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 5/1 to 2/1), giving a product (42 mg). Then, 4N hydrochloric acid/1,4-dioxane solution (20 mL) was added to a 1,4-dioxane solution (2 mL) of the product, and the mixture was stirred for 2.5 hours at

PCT/JP2004/006104

 $25^{\circ}$ C. The solvent was removed by concentration at reduced pressure, and saturated sodium bicarbonate (50 mL) aqueous solution was poured in, followed by extraction with chloroform (30 mL × 2) and then ethyl acetate (30 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and then concentrated at reduced pressure, and the titled product (25 mg) was obtained in the form of white solids through purification by preparative thin layer chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 10/1).

<sup>1</sup> H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$  ppm 7.62 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.26-7.15 (m, 2H), 6.77 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 5.53 (s, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.57-3.54 (m, 1H), 3.39-3.34 (m, 1H), 3.05-2.95 (m, 2H), 2.85-2.78 (m, 1H), 1.97-1.94 (m, 1H), 1.72-1.58 (m, 2H), 1.37-1.22 (m, 1H).

MS (ESI+) 485 (M<sup>4</sup>+1, 100%).

#### Example 2

8-[(3R)-3-amin opiper idin-1-yl]-7-(2-cyan obenzyl)-1-methyl-2-trifluor omethyl-1, 7-dihydro-6H-purine-6-one

$$\bigcap_{F_0 \subset X} \bigcap_{N \subset X} \bigcap_$$

The titled product (21 mg) was obtained in the form of white solids when synthesized in the same manner as in Example 1 using the compound of Reference Example 3 as starting material.

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) & ppm 7.73 (d, J = 6.8 Hz, 1H), 7.57-7.53 (m, 1H), 7.45-7.40 (t, J = 7.7 Hz, 1H), 7.01 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 5.72 (s, 2H), 3.66 (s, 3H), 3.50-3.47 (m, 1H), 3.35-3.31 (m, 1H), 3.05-2.96 (m, 2H), 2.80-2.73 (m, 1H), 1.95-1.91 (m, 1H), 1.75-1.61 (m, 2H), 1.28-1.25 (m, 1H).

MS (ESI+) 432 (M<sup>4</sup>+1, 100%).

# Example 3

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-bromobenzyl)-1-(2-oxo-2-phenylethyl)-2-methyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

The titled product (55 mg) was obtained in the form of white solids when synthesized in the same manner as in Example 1 using the compound of Reference Example 2 as starting material.

¹H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.01 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 7.66-7.48 (m, 4H), 7.27-7.21 (m, 2H), 7.15-7.10 (m, 1H), 6.82 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 5.54 (s, 2H), 5.46 (s, 2H), 3.49-3.44 (m, 1H), 3.38-3.33 (m, 1H), 2.99-2.95 (m, 2H), 2.75-2.68 (m, 1H), 2.49 (s, 3H), 1.94-1.88 (m, 1H), 1.68-1.63 (m, 2H), 1.35-1.25 (m, 1H).

#### Example 4

8-[(3R)-3-amin opiperidin-1-yl]-7-(2-bromobenzyl)-1, 2-dimethyl-1, 7-dihydro-6H-purine-6-one

An ethanol (8 mL) solution of (R)-tert-3-butyl piperidin-3-yl carbamate (215 mg) and 8-bromo-7-(2-bromobenzyl)-1,2-dimethyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (88 mg) was heated and stirred for 25 hours in a sealed tube at 100°C. The reaction solution was cooled to 25°C and then concentrated at reduced pressure, and the residue was purified by column chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 200/1 to 50/1), giving a product (120 mg). Then, 4N hydrochloric acid/1,4-dioxane solution (20 mL) was added to a 1,4-dioxane solution (2 mL) of the product, and the mixture was stirred for 3 hours at 25°C. The reaction solvent was removed by concentration at reduced pressure, and saturated sodium bicarbonate (50 mL) aqueous solution was poured in, followed by extraction with chloroform (50 mL × 2) and then ethyl acetate (50 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and then concentrated at reduced pressure, giving the titled product (94 mg) in the form of white solids.

'H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$  ppm 7.61-7.58 (m, 1H), 7.24-7.12 (m, 2H), 6.77 (d, I = 7.3 Hz, 1H), 5.49 (s, 2H), 3.54 (s, 3H), 3.46-3.43 (m, 1H), 3.35-3.30 (m, 1H), 2.97-2.91 (m, 2H), 2.73-2.66 (m, 1H), 2.60 (s, 3H), 1.91-1.83 (m, 1H), 1.69-1.57 (m, 2H), 1.30-1.22 (m, 1H).

MS (ESI+) 431 (M'+1. 88%).

#### Example 5

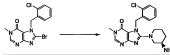
8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-bromobenzyl)-1-methyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

The titled product (86 mg) was obtained in the form of white solids when synthesized in the same manner as in Example 1 using the compound of Reference Example 8 as starting material.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.00 (s, 1H), 7.80 (dd, J = 1.2, 7.6 Hz, 1H), 7.25-7.13 (m, 2H), 6.76 (dd, J = 1.3, 7.6 Hz, 1H), 5.54 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.50 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 3.55 (s, 3H), 3.46-3.42 (m, 1H), 3.35-3.3 0 (m, 1H), 2.98-2.90 (m, 2H), 2.74-2.68 (m, 1H), 1.95-1.85 (m, 1H), 1.74-1.53 (m, 2H), 1.28-1.19 (m, 1H).

#### Example 6

 $8-[(3\vec{R})-3-amin opiperidin-1-yl]-7-(2-chlor obenzyl)-1-methyl-1, 7-dihydro-6H-purine-6-one$ 



The titled product (87 mg) was obtained in the form of white solids when synthesized

in the same manner as in Example 1 using the compound of Reference Example 7 as starting material.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.02 (s, 1H), 7.40 (dd, J = 1.4, 7.8 Hz, 1H), 7.25-7.16 (m, 2H), 6.79 (dd, J = 1.3, 7.5 Hz, 1H), 5.58 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.52 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 3.55 (s, 3H), 3.52-3.48 (m, 1H), 3.05-2.95 (m, 2H), 2.82-2.77 (m, 1H), 1.98-1.90 (m, 1H), 1.85-1.57 (m, 2H) 1.37-1.26 (m, 1H).

MS (ESI+) 373 (M++1, 100%).

# Example 7

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-bromobenzyl)-1-(2-oxo-2-phenylethyl)-1, 7-dihydro-6H-purine-6-one

The titled product (90 mg) was obtained in the form of white solids when synthesized in the same manner as in Example 1 using the compound of Reference Example 9 as starting material.

<sup>1</sup>H NMM (400 MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ ppm 8.00-7.98 (m, 2H), 7.93 (s, 1H), 7.63-7.56 (m, 2H), 7.51-7.48 (m, 2H), 7.24-7.22 (m, 1H), 7.15-7.12 (m, 1H), 6.82-6.80 (m, 1H), 5.52 (d, J = 18.0 Hz, 1H), 5.48 (d, J = 18.0 Hz, 1H), 5.40 (s, 2 H), 3.48-3.33 (m, 2H), 2.98-2.93 (m, 2H), 2.75-2.69 (m, 1H) 1.92-1.89 (m, 1H), 1.70-1.60 (m, 2H), 1.26-1.23 (m, 1H).

# Example 8

8-{(cis-2-aminocyclohexyl)amino}-7-(2-bromobenzyl)-1-(2-oxo-2-phenylethyl)-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

ethanol (2 mL) solution of cis-1,2-diaminocyclohexane (86 uL). (50)8-bromo-7-(2-bromobenzyl)-1-(2-oxo-2diisopropylethylamine uL). and phenylethyl)-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (75 mg) was heated and stirred for 12 hours in a sealed tube at 100°C. The reaction solution was cooled to 25°C, the solvent was then concentrated at reduced pressure, and chloroform was added to wash the organic layer. The organic layer was then dried over anhydrous magnesium sulfate, filtered, and concentrated at reduced pressure, and the resulting residue was purified on a silica gel column chromatograph (silica gel, chloroform/methanol = 5/1), giving the titled product (6 mg) in the form of light yellow solids,

¹H NMR (400 MHz, CDC1<sub>2</sub>) δ ppm 7.98-7.96 (m, 2H), 7.86 (s, 1H), 7.62-7.60 (m, 1H), 7.52-7.43 (m, 3H), 7.26-7.21 (m, 1H), 7.11-7.05 (m, 2H), 5.83 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.61 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.40 (s, 2H), 4.60-4.53 (m, 1H), 3.72-3.69 (m, 1H), 3.13-3.08 (m, 1H), 1.98-1.24 (m, 7H).

MS (ES1+) 535 (M¹+1, 80%).

# Example 9

8-{[cis-2-aminocyclohexyl]amino}-7-(2-bromobenzyl)-1-methyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

An N-methyl pyrrolidinone (3 mL) solution of cis-1,2-diaminocyclohexane (0.2 mL), diisopropylethylamine (46  $\mu$ L), and 8-bromo-7-(2-bromobenzyl)-1-methyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (70 mg) was heated and stirred for 6 hours in a sealed tube at 160°C. The

reaction solution was cooled to 25°C, the solvent was then concentrated at reduced pressure, and chloroform was added to wash the organic layer. The organic layer was then dried over anhydrous magnesium sulfate, filtered, and concentrated at reduced pressure, and the resulting residue was purified on a silica gel column chromatograph (silica gel, chloroform/methanol = 10/1 to chloroform/methanol/triethylamine = 10/1/0.1), giving the titled product (71 mg) in the form of light yellow solids.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDC1,) δ ppm 7.92 (s, 1H), 7.59-7.57 (m, 1H), 7.24-7.21 (m . 1H). 7.19-7.16 (m. 1H). 6.97-6.94 (m. 1H). 5.67 (d. J = 16.0 Hz. 1H). 5. 60 (d, J= 16.0 Hz, 1H), 5.23-5.17 (m, 1H), 4.13-4.11 (m, 1H), 3.56 (s, 3H) , 3.23-3.21 (m, 1H), 1.76-1.26 (m, 7H). MS (ESI+) 431 (M++1, 100%).

# Example 10

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-methyl-5-fluorobenzyl)-1-methyl-1,7-dihydro-6Hpurine-6-one trifluoroacetate

The compound of Reference Example 14 was synthesized as the starting material in the same manner as in Reference Example 2, and the resulting product was synthesized in the same manner as in Example 1. The reaction product was purified by liquid chromatography (HPLC), giving the titled product (21 mg) in the form of white solids.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.99 (s, 1H), 7.16-7.13 (m, 1H), 6.88-6.84 ( m. 1H), 6, 40-6, 37 (m. 1H), 5, 42 (d. J = 17, 0 Hz, 1H), 5, 37 (d. J = 17, 0 Hz , 1H), 3.53 (s, 3H), 3.48-3.44 (m, 1H), 3.34-3.30 (m, 1H), 2.98-2.93 (m, 2 H), 2,78-2,73 (m, 1H), 2,34 (s, 3H), 1,92-1,87 (m, 1H), 1,71-1,59 (m, 2H), 1, 26-1, 23 (m. 1H). MS (ESI+) 371 (M++1, 100%).

Example 11

2-amino-8-(3-aminopiperidin-1-yl)-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one and 2-ethoxy-8-(3-aminopiperidin-1-yl)-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

214

Sodium sulfite (323 mg) was added to an ethanol (10 mL) solution of concentrated sulfuric acid (0,4 mL) and 2-amino-8-bromo-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (500 mg), and the mixture was stirred for 2 hours while heated to reflux, Water (50 mL) and saturated sodium bicarbonate aqueous solution (20 mL) were added, and the precipitated crystals were filtered off and dried at reduced pressure. The resulting solids were then suspended in N-methylpyrrolidinone (10 mL), 3-aminopiperidione dihydrochloride (500 mg) and diisopropylethylamine (1.6 mL) were added, and the mixture was stirred for 30 hours in a sealed tube at 110°C. The reaction solution was cooled to 25°C, and 2Nhydrochloric acid aqueous solution (30 mL) was then added, followed by extraction with ethyl acetate (50 mL). Potassium carbonate was added to the aqueous layer, rendering it alkaline, and the precipitated solids were filtered off, Chloroform (30 mL) was added to the filtrate, the precipitated crystals were filtered off, and the crystals were washed with methanol (10 mL) and dried, giving 2-amino-8-(3-aminopiperidin-1-yl)-7-benzyl-1,7dihydro-6H-purine-6-one (48 mg). The above chloroform layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and then concentrated at reduced pressure, and the residue was purified by column chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 10/1 to chloroform/methanol/triethylamine = 10/1/0.1), giving 2-ethoxy-8-(3-aminopiperidin-1vl)-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (10 mg).

2-amino-8-(3-aminopiperidin-1-yl)-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one:

'H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>b</sub>) δ ppm 7.32-7.14 (m, 5H), 6.05 (s, 2H), 5.30 (d, J = 15.9 Hz, 1H), 5.26 (d, J = 15.9 Hz, 1H), 3.43-3.17 (m, 2H), 2.80-2.6

7 (m, 2H), 2.57-2.46 (m, 1H), 1.84-1.76 (m, 1H), 1.72-1.60 (m, 1H), 1.59-1

.45 (m, 1H), 1.20-1.07 (m, 1H). MS (ESI+) 340 (M<sup>4</sup>+1, 45%).

2-ethoxy-8-(3-aminopiperidin-1-yl)-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one:  $^{1}$ H NMR (400 MHz, CD,0D)  $\delta$  ppm 7.34-7.17 (m, 5H), 5.47 (d, J = 15.6Hz, 1H) , 5.42 (d, J = 15.6 Hz, 1H) , 4.44 (q, J = 7.1 Hz, 2H) , 3.58-3.52 (m, 1H), 3.28-3.15 (m, 2H), 2.98-2.88 (m, 2H), 2.06-1.98 (m, 1H), 1.83-1.73 (m, 1H), 1.70-1.58 (m, 1H), 1.55-1.43 (m, 1H) , 1.40 (t, J = 7.1 Hz, 3H) . 
MS (ESI+) 369 QM+1, 100%).

#### Example 12

2-dimethylamino-8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl)-7-benzyl-1-methyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one



An ethanol (5 mL) suspension of diisopropylethylamine (0.26 mL), (R)-3-aminopiperidine dihydrochloride (53 mg), and 1-methyl-2-dimethylamino-8-bromo-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (55 mg) was heated and stirred for 100 hours at 110°C. The reaction solution was cooled to 25°C and then concentrated at reduced pressure, and saturated brine was added to the residue for extraction with chloroform. The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and concentrated at reduced pressure, giving the titled product (61 mg).

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.40-7.18 (m, 5H), 5.46 (d, J = 15.7 Hz, 1H), 5.39 (d, J = 15.7 Hz, 1H), 3.52 (s, 3H), 3.56-3.46 (m, 1H), 3.32-3.25 (m, 1H), 2.83 (s, 6H), 3.12-2.78 (m, 3H), 2.01-1.92 (n, 1H), 1.80-1.70 (m, 1H), 1.69-1.57 (m, 1H), 1.43-1.33 (m, 1H). MS (ESI+) 382 (M+1, 100%)

# Example 13

2-dimethylamino-8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl)-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-1, 7-dihydro-6H-purine-6-one

The titled product (34 mg) was obtained in the form of a brown oil when synthesized in the same manner as in Example 12 using the compound of Reference Example 6 as starting material.

<sup>1</sup>H NNR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.42-7.37 (m, 1H), 7.23-7.13 (rn, 2H), 6.8 6-6.81 (rn, 1H), 5.52 (d, J = 17.1 Hz, 1H), 5.48 (d, J = 17.1 Hz, 1H), 3.51 (s, 3H), 3.45-3.39 (m, 1H), 3.34-3.26 (m, 1H), 2.97-2.87 (m, 2H), 2.86 (s, 6H), 2.72-2.65 (m, 1H), 1.93-1.84 (m, 1H), 1.73-1.53 (m, 2H), 1.28-1.17 (m, 1H).

# Example 14

 $2\text{-}amino-8\text{-}[(3R)\text{-}3\text{-}aminopiperidin-1-yl)\text{-}7\text{-}(2\text{-}chlorobenzyl)\text{-}1,7\text{-}dihydro\text{-}6H\text{-}purine\text{-}6\text{-}one}$ 



The titled product (83 mg) was obtained in the form of a brown oil when synthesized in the same manner as in Example 12 using the compound of Reference Example 11 as starting material.

# Example 15

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl)-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-trifluoromethyl-1,7dihydro-6H-purine-6-one

The titled product (53 mg) was obtained in the form of white solids when synthesized in the same manner as in Example 1 using the compound of Reference Example 25 as starting material.

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.45-7.42 (m, 1H), 7.26-7.18 (m, 2H), 6.80 ( d, J = 7.5 Hz, 1H), 5.57 (s, 2H), 3.68 (d, J = 1.3 Hz, 3H), 3.51-3.48 (m, 1H), 3.41-3.37 (m, 1H), 3.05-2.91 (m, 2H), 2.77-2.70 (m, 1H), 1.90-1.88 (m , 1HO, 1.71-1.58 (m, 2H), 1.28-1.25 (m, 1H). MS (ESI+) 441 (M++1, 100%).

# Reference Example 1

8-bromo-7-(2-bromobenzyl)-1,2-dimethyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

A mixture of 2',3',5'-tri-0-(acetoxy)-2-methyl-8-bromoinosine (393 mg), 85% phosphoric acid aqueous solution (160 µL), and acetic anhydride (4 mL) was mixed for 1.5 hours at 100°C. The mixture was then cooled to 25°C, and the precipitated solids were filtered off. The solids were washed with chloroform and then dried at reduced pressure, giving a deribosylated compound (0.427 g). The spectrum of the compound is given below.

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, DMSO- $d_b$ )  $\delta$  ppm 12.30 (bs, 1H), 2.34 (s, 3H). MS (ESI+) 229 (M<sup>1</sup>, 100%).

The deribosylated compound (0.701 g) was then dissolved in N,N-dimethyl formamide (20 mL) at 25°C, sodium bicarbonate (390 mg) was added to the resulting solution, and the mixture was stirred over night. Potassium carbonate (270 mg) and 2bromobenzyl bromide (390 mg) were also added, and the mixture was stirred for 7 hours. Toluene (20 mL) was added to the reaction solution for concentration at reduced pressure (4 times), and saturated sodium bicarbonate aqueous solution (50 mL) was added to the residue, followed by extraction twice with ethyl acetate (100 mL). The organic layer was concentrated at reduced pressure, and the precipitated solids were filtered and washed with toluene and thoroughly died, giving a crude product (250 mg). Sodium hydride (30 mg, 60% oil dispersion) was added to an N,N-dimethyl formamide (10 mL) solution of the crude product (250 mg) at 25°C, the mixture was stirred for 15 minutes, methyl iodide (195 µL) was added, and the mixture was stirred for 4 hours at 25°C. Saturated sodium bicarbonate aqueous solution (10 mL) was poured into the reaction solution. toluene (20 mL) was then added for concentration at reduced pressure (twice), and saturated sodium bicarbonate aqueous solution (40 mL) was added to the residue for extraction twice with ethyl acetate (80 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and then concentrated at reduced pressure, and the residue was purified by column chromatography (silica gel, ethyl acetate/hexane = 1/2 to 3/1), giving the titled product (88 mg).

<sup>1</sup>H NMMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.63-7.60 (m, 1H), 7.20-7.13 (m, 2H), 6.43-6 .40 (m, 1H), 5.74 (s, 2H), 3.57 (s, 3H), 2.65 (s, 3H). MS (ESI+) 411 (M<sup>4</sup>+1, 57%).

Reference Example 2

8-bromo-7-(2-bromobenzyl)-1-(2-oxo-2-phenylethyl)-2-methyl-1, 7-dihydro-6H-purine-6-one

A mixture of 2',3',5'-tri-0-(acetoxy)-2-methyl-8-bromoinosine (1.052 g), 85% phosphoric acid aqueous solution (440 μL), and acetic anhydride (10 mL) was mixed for 1.5 hours at 100°C. The mixture was then cooled to 25°C, and the precipitated solids were filtered off. The solids were washed with chloroform and then dried at reduced pressure, giving a deribosylated compound (1.157 g).

The deribosylated compound (1.157 g) was then dissolved in N,N-dimethyl formamide (30 mL) at 25°C, potassium bicarbonate (896 mg) and 2-bromobenzyl bromide (670 mg) were added to the resulting solution, and the mixture was stirred over night. Toluene (20 mL) was added to the reaction solution for concentration at reduced pressure (4 times), and saturated sodium bicarbonate aqueous solution (50 mL) was added to the residue, followed by extraction twice with ethyl acetate (100 mL). The organic layer was concentrated at reduced pressure, and the precipitated solids were filtered and washed with toluene and thoroughly dried, giving a crude product (200 mg). Sodium hydride (24 mg, 60% oil dispersion) was added to an N,N-dimethyl formamide (10 mL) solution of the crude product (200 mg) at 25°C, the mixture was stirred for 30 minutes, α-bromoacetophenone (110 mg) was then added, and the mixture was stirred over night at 25°C. Saturated sodium bicarbonate aqueous solution (10 mL) was poured into the reaction solution, followed by concentration at reduced pressure, and saturated sodium bicarbonate aqueous solution (50 mL) was added to the residue for extraction twice with ethyl acetate (80 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and then concentrated at reduced pressure, and the residue was purified by column chromatography (silica gel, ethyl acetate/hexane = 1/5 to 3/1), giving the titled product (61 mg).

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$  ppm 8.03-8.00 (m, 2H), 7.68-7.49 (m, 4H), 7.22-7.12 (m, 2H), 6.48-6.45 (m, 1H), 5.70 (s, 2H), 5.56 (s, 2H), 2.52 (s, 3H). MS (ESI+) 517 (W+1. 100%).

Reference Example 3

8-bromo-7-(2-cyanobenzyl)-1-methyl-2-trifluoromethyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

A mixture of 2',3',5'-tri-0-[tert-butyl(dimethyl)silyl]-1-methyl-2-trifluoromethyl-8bromoinosine (244 mg) was used as starting material to synthesize the deribosylated form (268 g) in the same manner as in Reference Example 1. The spectrum of the compound is given below.

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 3.75 (d, J = 1.3 Hz, 3H).
MS (ESI+) 297 (M<sup>4</sup>+1, 81%).

The deribosylated compound (268 mg) was then dissolved in N,N-dimethyl formamide (10 mL) at 25°C, potassium bicarbonate (437 mg) and 2-bromobenzyl bromide (248 mg) were added, and the mixture was heated to 80°C and stirred for 4 hours. Toluene (20 mL) was added to the reaction solution for concentration at reduced pressure (repeated 3 times), and saturated sodium bicarbonate aqueous solution (50 mL) was added to the residue, followed by extraction twice with ethyl acetate (50 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and then concentrated at reduced pressure, and the residue was purified by column chromatography (silica gel, ethyl acetate/hexane = 1/5 to 1/1), giving the titled product (58 mg).

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.77-7.40 (m, 3H), 6.88 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 5.94 (s, 2H), 3.75 (s, 3H).
MS (ESI+) 412 CM+1. 99%).

Reference Example 4

8-bromo-7-(2-bromobenzyl)-1-methyl-2-trifluoromethyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one



The compound of Reference Example 23 was used as starting material for synthesis in the same manner as in Reference Example 2, giving the titled compound (36 mg) in the form of white solids.

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.65-7.62 (m, 1H), 7.24-7.14 (m, 2H), 6.45-6 .41 (m, 1H), 5.78 (s, 2H), 3.72 (d, J = 1.3 Hz, 3H). MS (ESI+) 465 (M'+1, 46%).

# Reference Example 5

1-methyl-2-dimethylamino-8-bromo-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

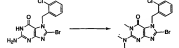
Sodium hydride (150 mg, 60% oil dispersion) was added to an N,N-dimethyl formamide (3 mL) suspension of 2-amino-8-bromo-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (300 mg) at room temperature, and the suspension was stirred for 1 hour. Methyl iodide (0.3 mL) was added, the mixture was stirred for 5 hours at the same temperature, and iced water was then added to the reaction mixture for extraction with ethyl acetate. The organic layer was washed with water and saturated brine, dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and concentrated at reduced pressure. The residue was purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 1/1 to ethyl acetate), giving the target product (55 mg).

<sup>1</sup> H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.38-7.25 (m, 5H), 5.58(s, 2H), 3.55 (s, 3H), 2.86 (s, 6H).

MS (ESI+) 362 (M<sup>4</sup>+1, 92%).

#### Reference Example 6

1-methyl-2-dimethylamino-8-bromo-7-(2-chlorobenzyl)-1,7-dihydro-6H-purine-6-one



Sodium hydride (118 mg, 60% oil dispersion) was added to an N,N-dimethyl formamide (2 mL) suspension of 2-amino-8-bromo-7-(2-chlorobenzyl)-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (300 mg) at room temperature, and the suspension was stirred for 1 hour. Methyl iodide (0.26 mL) was added, the mixture was stirred for 5 hours at the same temperature, and iced water was then added to the reaction mixture for extraction with

ethyl acetate. The organic layer was washed with water and saturated brine, dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and concentrated at reduced pressure. The residue was purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 1/1), giving the target product (67 mg).

<sup>1</sup>H NMMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.43-7.40 (m, 1H), 7.25-7.11 (m, 2H), 6.54-6 .52 (m, 1H), 5.73 (s, 2H), 3.52 (s, 3H), 2.89 (s, 6H). MS (ESI+) 398 (M<sup>4</sup>+1, 100%).

Reference Example 7

8-bromo-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

The compound of Reference Example 14 was used as starting material and 2-chlorobenzyl bromide was used for synthesis in the same manner as in Reference Example 2, giving the titled compound (130 mg) in the form of white solids.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.07 (s, 1H), 7.43-7.42 (m, 1H), 7.26-7.22 (m, 1H), 7.16-7.13 (m, 1H), 6.51-6.49 (m, 1H), 5.79 (s, 2H), 3.59 (s, 3H).

MS (ESI+) 352 (M<sup>4</sup>, 66%).

Reference Example 8

8-bromo-7-(2-bromobenzyl)-1-methyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one



The compound of Reference Example 14 was used as starting material for synthesis in the same manner as in Reference Example 2, giving the titled compound (164 mg) in the form of white solids.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 8.07 (s, 1H), 7.62 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.21-

WO 2004/096806 PCT/IP2004/006104

223

7.14 (m, 2H), 6.43 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 5.63 (s, 2H), 3.59 (s, 3H).
MS (BS1+) 396 (M+1, 51%).

Reference Example 9

8-bromo-7-(2-bromobenzyl)-1-(2-oxo-2-phenylethyl)-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

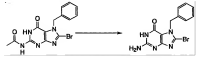
The compound of Reference Example 15 was used as starting material for synthesis in the same manner as in Reference Example 2, giving the titled compound (215 mg) in the form of white solids.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.02-7.99 (m, 2H), 7.98 (s, 1H), 7.67-7.64 (m, 1H), 7.61-7.59 (m, 1H), 7.54-7.50 (m, 2H), 7.22-7.20 (m, 1H), 7.20-7.15 (m, 1H), 6.49-6.47 (m, 1H), 5.74 (s, 2H), 5.43 (s, 2H).

MS (ESI+) 501 (M<sup>1</sup>+1, 62%).

Reference Example 10

2-amino-8-bromo-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one



2-acetylamino-8-bromo-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (2.23 g) was suspended in 30% methylamine-ethanol solution (100 mL), and the mixture was stirred for 15 hours at room temperature. Approximately half of the solvent was distilled off, water (200 mL) was added, and the resulting crystals were filtered off and dried at reduced pressure, giving the titled product (1.88 g).

MS (ESI+) 320 (M++1, 100%).

Reference Example 11

2-amino-8-bromo-7-(2-chlorobenzyl)-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

The compound of Reference Example 13 was used as starting material for synthesis in the same manner as in Reference Example 10, giving the titled compound (1.16 g) in the form of white solids.

MS (ESI+) 354 (M++1, 75%).

# Reference Example 12

2-acetylamino-8-bromo-7-benzyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

A mixture of 2',3',5'-tri-0-acetyl-8-bromoguanosine (36.20 g), 85% phosphoric acid aqueous solution (1.5 mL), and acetic anhydride (400 mL) was stirred for 1.5 hours at 100°C. The mixture was then cooled to 25°C, and the precipitated crystals were filtered off. The crystals were washed with chloroform and then dried at reduced pressure, giving a product (18.23 g). The spectrum of the product is given below.

# MS (ESI+) 272 (M++1, 100%).

Benzyl bromide (22.9 g) was added to an N,N-dimethyl formamide (500 mL) suspension of the product (18.23 g). The reaction solution was stirred for 10 hours at 100°C. The reaction solution was cooled to 25°C, and water (500 mL) and chloroform (500 mL) were then added. The insoluble material was filtered off, followed by concentration at reduced pressure. The residue was purified by column chromatography

(silica gel, chloroform/methanol = 50/1 to 20/1, chloroform/ethyl acetate = 1/1), giving the titled product (3.31 g).

 $^1$  H NMER (400 MHz, DMSO-d<sub>g</sub>)  $\delta$  ppm  $\,$  12.22 (s, 1H), 11.71 (s, 1H), 7.38-7.25 (m , 5H) , 5.54 (s, 2H), 2.16 (s, 3H). MS (ESI+) 362 (M\*+1. 100%).

# Reference Example 13

2-acetylamino-8-bromo-7-(2-chlorobenzyl)-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

The titled compound (1.80 g) was obtained in the form of white solids by synthesis in the same manner as in Reference Example 12.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO- $d_6$ ) δ ppm 12.20 (s, 1H), 11.74 (s, 1H), 7.57-7.53 (m, 1H), 7.38-7.25 (m, 2H), 6.61-6.57 (m, 1H), 5.62 (s, 2H), 2.17 (s, 3H). MS (ESI+) 396 (M<sup>4</sup>+1, 65%).

#### Reference Example 14

2',3',5'-tri-0-[tert-butyl(dimethyl)silyl]-1-methyl-8-bromoinosine

Sodium hydride (0.13 g, 60% oil dispersion) was added to a tetrahydrofuran (30 mL) solution of 2',3',5'-tri-0-[tert-butyl(dimethyl)silyl]-8-bromoinosine (2.0 g) while cooled on ice, and the mixture was stirred for 30 minutes. Methyl iodide (0.70 mL) was added to the reaction solution, the mixture was stirred for 4 hours at 25°C, and water was then

added. After extraction with chloroform, the organic layer was washed with saturated brine and then dried over anhydrous magnesium sulfate. The residue obtained upon filtration and concentration at reduced pressure was purified by silica gel column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 3/1 to 1/1), giving the titled compound (1.8 g).

¹H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.89 (s, 1H), 5.95 (d, J = 6.0 Hz, 1H), 5.2 3-5.20 (m, 1H), 4.51-4.49 (m, 1H), 4.08-4.05 (m, 1H), 3.98-3.95 (m, 1H), 3.73-3.71 (m, 1H), 3.65 (s, 3H), 0.91 (s, 9H), 0.85 (s, 9H), 0.81 (s, 9H), 0.15 (s, 3H), 0.014 (s, 3H), 0.03 (s, 3H), -0.01 (s, 3H), -0.05 (s, 3H), -0.30 (s, 3H).

MS (ESI+) 703 (M+1, 85%).

#### Reference Example 15

2',3',5'-tri-0-[tert-butyl(dimethyl)silyl]-1-(2-oxo-2-phenylethyl)-8-bromoinosine

Sodium hydride (0.13 g, 60% oil dispersion) was added to a tetrahydrofuran (30 mL) solution of  $2^{\circ}$ ,3 $^{\circ}$ ,5 $^{\circ}$ -tri-0-[tert-butyl(dimethyl)silyl]-8-bromoinosine (2.0 g) while cooled on ice, and the mixture was stirred for 30 minutes.  $\alpha$ -bromoacetophenone (0.61 g) was added to the reaction solution, the mixture was stirred for 6 hours at  $25^{\circ}$ C, and water was then added. After extraction with ethyl acetate, the organic layer was washed with saturated brine and then dried over anhydrous magnesium sulfate. The residue obtained upon filtration and concentration at reduced pressure was purified by silica gel column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 5/1 to 2/1), giving the titled compound (2.3 g).

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) 8 ppm 8.05-8.03 (m, 2H), 7.83 (s, 1H), 7.69-7.65 (m, 1H), 7.56-7.52 (m, 2H), 5.99 (d, J = 6.0 Hz, 1H), 5.69 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.36 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.27-5.25 (m, 1H), 4.52-4.50 (m, 1H), 4.08-4.05 (m, 1H), 4.00-3.98 (m, 1H), 3.77-3.73 (m, 1H), 0.96 (s, 9H), 0.86

(s, 9H), 0.82 (s, 9H), 0.15 (s, 3H), 0.14 (s, 3H), 0.03 (s, 3H), 0.01 (s, 3H), -0.02 (s, 3H), -0.25 (s, 3H).

MS (BSI+) 807 (M\*+1. 83%).

Reference Example 16

2',3',5'-tri-0-(acetoxy)-2-methyl-8-bromoinosine

An acetic acid (3 mL) solution of triethyl ortho-acetate (1.82 mL) was added to an N,N-dimethyl formamide (3 mL) solution of 2-bromo-5-aminoimidazole-4-carboxyamido-2,3,5-tri-0-acetyl-1- $\beta$ -D-ribofuranoside (463 mg), and the mixture was heated and stirred for 4 hours at 80 to 100°C. The reaction solution was cooled to 25°C, and toluene (20 mL) was then added for concentration at reduced pressure (4 times), giving a product [MS (ESI+) 533 (M³+1, 97%)]. Potassium tert-butoxide (168 mg) was then added to a tetrahydrofuran (10 mL) solution of the product, and the mixture was stirred for 2 hours at 25°C. Water (10 mL) was poured into the reaction solution, and the solution was concentrated at reduced pressure. Saturated brine (30 mL) was added to the residue, followed by extraction 3 times with ethyl acetate (80 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and concentrated at reduced pressure. The residue was purified by column chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 200/1 to 40/1), giving the titled compound (282 g).

'H NMR (300 MEz, CDC1<sub>3</sub>) δ ppm 13.22 (s, 1H), 6.19 (dd, J = 4.0, 5.9Hz, 1H), 6.08 (d, J = 3.8 Hz, 1H), 5.96 (t, J = 6.0 Hz, 1H), 4.52-4.47 (m, 1H), 4.43-4.38 (m, 1H), 4.34-4.28 (m, 1H), 2.64 (s, 3H), 2.15 (s, 3H), 2.13 (s, 3H), 2.05 (s, 3H).

MS (GS1+) 487 (M<sup>4</sup>+1, 85%).

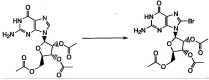
Reference Example 17

2-bromo-5-aminoimidazole-4-carboxyamido-2,3,5-tri-0-acetyl-1-β-D-ribofuranoside

A tetrahydrofuran (100 mL) solution of N-bromoacetoamide (6.05 g) was gradually added to a tetrahydrofuran (100 mL) solution of 5-aminoimidazole-4-carboxyamido-2,3,5-tri-0-acetyl-1-β-D-ribofuranoside (19.52 g) at -5°C in a nitrogen atmosphere, and the ingredients were stirred for 1.5 hours at 25°C. Water (100 mL) was poured in, followed by the removal of the tetrahydrofuran at reduced pressure and extraction with chloroform (100 mL × 3). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and concentrated at reduced pressure, and the residue was purified by column chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 200/1 to 40/1), giving the titled product (10.39 g).

Reference Example 18

2',3',5'-tri-0-acetoxy-8-bromoguanosine



A solution consisting of bromine (5 mL) and water (500 mL) was injected in a total of

10 portions to an aqueous (1000 mL) suspension of 2',3',5'-tri-0-acetyl guanosine (37.93 g), and the mixture was stirred for 20 minutes at 25°C. The resulting crystals were filtered off and dried at reduced pressure, giving the target product (36.20 g).

MS (BS1+) 488 (M+1. 1008).

# Reference Example 19

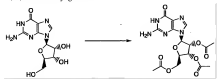
5-aminoimidazole-4-carboxyamido-2,3,5-tri-0-acetyl-1-B-D-ribofuranoside

A suspension of 5-aminoimidazole-4-carboxyamido-1-β-D-ribofuranoside (10.30 g), acetic anhydride (14.70 g), and triethylamine (21.90 g) was heated and stirred for 4 hours in a nitrogen atmosphere in a sealed tube at 50°C. The reaction solution was cooled to 25°C, and toluene (100 mL) was then added for concentration at reduced pressure (repeated 3 times), giving a crude product (19.52 g).

MS (ØS1+) 385 @+1, 10080.

# Reference Example 20

2',3',5'-tri-0-acetyl guanosine



4-(dimethylamino)pyridine (0.92 g), triethylamine (55.7 mL), and acetic anhydride (34 mL) were added at room temperature to an acetonitrile (1250 mL) suspension of

guanosine (28.32 g), and the mixture was stirred for 30 minutes. Methanol (20 mL) was added, the ingredients were stirred for 5 minutes, the solvent was distilled off at reduced pressure, 2-propanol (300 mL) was added to the residue for extraction, which was dried at reduced pressure, giving the product (37.93 g).

PCT/JP2004/006104

MS (ESI+) 410 (M++1, 100%).

# Reference Example 21

2',3',5'-tri-0-[tert-butyl(dimethyl)silyl]-8-bromoinosine

A tetrahydrofuran (8 mL) solution of diisopropylethylamine (3.2 mL) was cooled on ice, and n-butyl lithium (1.58 M hexane solution, 15 mL) was added in the form of drops. The contents were then stirred for 15 minutes, and the reaction solution was cooled to tetrahydrofuran (20) mL) solution of 2'.3'.5'-tri-0-[tertbutyl(dimethyl)silyllinosine (5.0 g) was added in the form of drops over a period of 10 minutes, and the contents were then stirred for 1 hour. Dibromotetrafluoroethane (2.9 mL) was added in the form of drops to the reaction solution at -78°C, and the contents were then stirred for 2 hours. Saturated ammonium chloride aqueous solution was added to the reaction solution before chloroform extraction. The organic layer was washed with saturated brine and then dried over anhydrous sodium sulfate. Upon filtration and subsequent concentration at reduced pressure, the residue was purified by silica gel column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 3/1 to 1/1), giving the target product (4.8 g) in the form of light vellow solids,

 $^1$  H NMR (400 MHz, CDCl $_3$ )  $\delta$  ppm 13.21 (s, 1H), 8.33 (s, 1H), 5.96 (d, J = 5.0 Hz, 1H), 5.30–5.32 (m, 1H), 4.46–4.45 (m, 1H), 4.04–3.98 (m, 1H), 3.98–3 .96 (m, 1H), 3.72–3.69 (m, 1H), 0.93 (s, 9H), 0.83 (s, 9H), 0.77 (s, 9H), 0.13 (s, 3H), 0.12 (s, 3H), 0.01 (s, 3H), -0.01 (s, 3H), -0.08 (s, 3H), -0.34 (s, 3H).

MS (ESI+) 689 (M++1, 76%).

Reference Example 22

2',3',5'-tri-0-[tert-butyl(dimethyl)silyl]inosine

Tert-butyldimethylchlorosilane (76.6 g) and imidazole (69.3 g) were added to an N,N-dimethyl formamide (600 mL) solution of (-)-inosine (22.7 g), and the resulting solution was stirred for 18 hours at 25°C. Water was added to the reaction solution before extraction with chloroform. The organic layer was washed with water and saturated brine, and was dried over anhydrous magnesium sulfate. Upon filtration and subsequent concentration at reduced pressure, the resulting residue was purified by silica gel column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 3/1 to chloroform/methanol = 10/1), giving the target product (50.2 g).

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.24 (s, 1H), 8.11 (s, 1H), 6.01 (d, J = 5.0 Hz, 1H), 4.51-4.49 (m, 1H), 4.31-4.29 (m, 1H), 4.14-4.12 (m, 1H), 4.02-3.98 (m, 1H), 3.81-3.78 (m, 1H), 0.96 (s, 9H), 0.93 (s, 9H), 0.81 (s, 9H), 0.15 (s, 3H), 0.14 (s, 3H), 0.10 (s, 3H), 0.09 (s, 3H), -0.01 (s, 3H), -0.1 8 (s, 3H).

MS (ESI+) 511 (M<sup>4</sup>+1, 100%).

Reference Example 23

2', 3', 5'-tri-0-[tert-butyl(dimethyl)silyl]-1-methyl-2-trifluoromethyl-8-bromoinosine

Tert-butyl lithium (1.50 M pentane solution, 2.6 mL) was gradually added in the form of drops to a tetrahydrofuran (20 mL) solution of 2',3',5'-tri-0-[tert-butyl(dimethyl)silvl]-1-methyl-2-trifluoromethyl inosine in a nitrogen atmosphere, and the ingredients were stirred for 1.5 hours. The solution was cooled to -78°C, a tetrahydrofuran (2 mL) solution of 1,2-dibromo-1,1,2,2-tetrafluoroethane (617 µL) was gradually added in the form of drops, and the ingredients were stirred for 1 hour. The temperature was then increased to 25°C over a period of 5 hours. Saturated ammonium chloride aqueous solution (10 mL) was poured in, the reaction solution was then concentrated at reduced pressure, and saturated sodium bicarbonate aqueous solution (100 mL) was added to the residue before extraction twice with ethyl acetate (80 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and then concentrated at reduced pressure, giving a crude product (981 mg). In a nitrogen atmosphere, sodium hydride (62 mg) was added to an N,N-dimethyl formamide (15 mL) solution of the crude product (981 mg), the ingredients were stirred for 30 minutes at 25°C, methyl iodide (404 uL) was then added in the form of drops, and the ingredients were stirred over night at 25°C. Saturated ammonium chloride aqueous solution (2 mL) was poured in, the reaction solution was then concentrated at reduced pressure, and saturated sodium bicarbonate aqueous solution (50) mL) was added to the residue before extraction twice with ethyl acetate (50 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and then concentrated at reduced pressure, and the residue was purified by silica gel column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 200/1 to 10/1), giving the target product (398 mg).

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 6.02 (d, J = 6.9 Hz, 1H), 5.20 (dd, J = 4.4, 7.0Hz, 1H), 4.35-4.34 (m, 1H), 4.08-4.03 (m, 1H), 3.91-3.84 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.73-3.65 (m, 1H), 0.96 (s, 9H), 0.89 (s, 9H), 0.78 (s, 9H), 0.15-0.02 (m, 12H), -0.08 (s, 3H), -0.34 (s, 3H). MS (ESI+) 771  $\Omega$ t<sup>+</sup>+1, 81%).

Reference Example 24

2',3',5'-tri-0-[tert-butyl(dimethyl)silyl]-2-trifluoromethylinosine

A 21 wt% sodium ethoxide/ethanol solution (15 mL) was gradually added to an ethanol (15 mL) solution of 5-aminoimidazole-4-carboxyamido-1-β-D-ribofuranoside (1.03 g) in a nitrogen atmosphere, and the ingredients were stirred for 30 minutes at 25°C. Ethyl trifluoroacetate (4,8 mL) was then gradually added, and the ingredients were heated and stirred for 8 hours at 80°C. After being cooled to 25°C, the reaction solution was neutralized with 2N hydrochloric acid to adjust the pH to 5, and saturated sodium bicarbonate aqueous solution was then added to adjust the pH to 8. The reaction solvent was distilled off at reduced pressure, water was added, and the precipitated solids were filtered off and washed with toluene. They were thoroughly dried at reduced pressure, giving a crude product (0.93 g), Imidazole (2.26 g), tert-butyl dimethyl chlorosilane (2.50 g), and 4-(dimethylamino)pyridine (100 mg) were added to a N,N-dimethyl formamide (20 mL) solution of the crude product (0.93 g), and the mixture was stirred over night at 25°C. The reaction solvent was distilled off at reduced pressure, and saturated sodium bicarbonate aqueous solution (80 mL) was added before extraction twice with ethyl acetate (80 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and concentrated at reduced pressure. The residue was then again made into an N.N-dimethyl formamide solution (20 mL), and imidazole (2.26 g), tert-butyl dimethyl chlorosilane (2.50 g), and 4-(dimethylamino)pyridine (100 mg) were added before the solution was again stirred over night at 25°C. The reaction solvent was distilled off at reduced pressure, and saturated sodium bicarbonate aqueous solution (80 mL) was added before extraction twice with ethyl acetate (80 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and then concentrated at reduced pressure, and the residue was purified by column chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 100/1 to 25/1), giving the target product (1.83 g).

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.37 (s, 1H), 5.99 (d, J = 4.4 Hz, 1H), 4.54 (t, J = 4.2 Hz, 1H), 4.31 (t, J = 4.2 Hz, 1H), 4.16-4.15 (m, 1H), 4.06-4. 01 (m, 1H), 3.83-3.78 (m, 1H), 0.96 (s, 9H), 0.93 (s, 9H), 0.83 (s, 9H), 0.17-0.07 (m, 12H), 0.00 (s, 3H), -0.15 (s, 3H).

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 234

MS (ESI+) 679 (M++1, 100%).

# Reference Example 25

8-bromo-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-trifluoromethyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

The compound (530 mg) of Reference Example 26 was used as starting material for synthesis in the same manner as in Reference Example 14, giving the titled product (61 mg) in the form of white solids.

<sup>1</sup> H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>)  $\delta$  ppm 7.44 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.26 (t, J = 8.5 H z, 1H), 7.16 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 6.50 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 5.81 (s, 2H), 3.72 (s. 3H). MS (ESI+) 423 (M++1, 46%).

#### Reference Example 26

8-bromo-7-(2-chlorobenzyl)-2-trifluoromethyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one



Tert-butyl lithium (1.49 M pentane solution, 29.4 mL) was gradually added at 0°C to a tetrahydrofuran (300 mL) solution of 7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-trifluoromethyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (4.80 g) in a nitrogen atmosphere, and the ingredients were stirred for 2 hours, Then, 1,2-dibromo-1,1,22-tetrafluoroethane (6,37 mL) was added at -10°C, and the ingredients were then stirred for 3 hours at 0°C. Saturated sodium bicarbonate aqueous solution was added to the reaction solution, the tetrahydrofuran was distilled off at reduced pressure, and the product was washed with diethyl ether. Dilute hydrochloric acid was added to render the solution acidic before extraction 3 times with chloroform (100 mL). The organic layer was washed with saturated brine, dried over anhydrous sodium sulfate, filtered, and concentrated at reduced pressure. The residue was purified by column chromatography (silica gel, chloroform/acetic acid = 100/1 to 25/1), giving the target product (1.11 g).

<sup>3</sup>H NMR (400 MHz, DMSO- $d_{g}$ )  $\delta$  ppm 7.55 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.36 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 7.29-7.25 (m, 1H), 6.65 (d, J = 7.7 Hz, 1H), 5.69 (s, 2H), 3.34 (s, 1H).

MS (ESI+) 409 (M+1, 14%).

# Reference Example 27

7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-trifluoromethyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one



A mixture of 4-amino-1-(2-chlorobenzyl)-5-imidazole carboxamide (5.01 g), trifluoroacetamide (22.6 g), and trifluoroacetic acid (1.54 mL) was stirred for 1 hour at 160°C in a nitrogen atomosphere. After the solution had cooled, diethyl ether (50 mL) was added, the mixture was heated to reflux for 10 minutes and allowed to cool, and the solids were filtered off. Acetonitrile (25 mL) was added to the solids, the material was heated to reflux for 10 minutes and allowed to cool, and the solids were filtered off and dried, giving the titled product (4.97 g) in the form of white solids.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO- $d_{e}$ )  $\delta$  ppm 13.8 (s, 1H), 8.49 (s, 1H), 7.53 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.36 (t, J = 7.9 Hz, 1H), 7.29 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 6.90 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 5.72 (s, 2H).

MS (ESI+) 329  $CM^{+}+1$ , 50%).

#### Reference Example 28

4-amino-1-(2-chlorobenzyl)-5-imidazole carboxamide

The compound of Reference Example 29 (27.0 g) was used as starting material for synthesis in the same manner as noted in the literature (such as WO 99/03858), giving the titled product (17.0 g) in the form of white solids.

<sup>1</sup> H NMR (400 MHz,  $DMSO-d_{g}$ )  $\delta$  ppm 7.50 (s, 1H), 7.44 (d, J = 7.1 Hz, 1H), 7.30-7.24 (m, 2H), 6.77 (s, 2H), 6.61-6.59 (m, 1H), 5.51 (s, 2H), 5.22 (s, 2 H).

MS (ESI+) 251 (M+1, 268).

Reference Example 29

4-benzylideneamino-1-(2-chlorobenzyl)-5-imidazole carboxamide

The compound of Reference Example 30 (21.4 g) was used as starting material for synthesis in the same manner as noted in the literature (such as WO 99/03858), giving the titled product (27.4 g) in the form of white solids.

<sup>1</sup> H NMR (400 MHz, DMSO- $d_s$ )  $\delta$  ppm 9.25 (s, 1H), 8.18 (s, 1H), 8.00 (d, J = 7.4 Hz, 1H), 7.95 (s, 1H), 7.60-7.49 (m, 6H), 7.37-7.32 (m, 2H), 6.62 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 5.74 (s, 2H).

MS (ESI+) 339 (M\*+1, 55%).

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 237

Reference Example 30

4-benzylideneamino-5-imidazole carboxamide

4-aminoimidazole-5-carboxamide hydrochloride (32.6 g) was used as starting material for synthesis in the same manner as noted in the literature (such as WO 99/03858), giving the titled product (39.9 g) in the form of white solids.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, DMSO-d<sub>s</sub>) δ ppm 13.0 (s, 1H), 9.17 (s, 1H), 8.00-7.98 (m, 2H), 7.83 (s, 1H), 7.73 (s, 1H), 7.66 (s, 1H), 7.56-7.51 (m, 3H).

#### Example 16

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-vl]-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-phenoxy-1,7-dihydro-6Hpurine-6-one

A 4N hydrochloric acid/1.4-dioxane solution (30 mL) was added to a 1.4-dioxane solution (20 mL) solution of tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-2phenoxy-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl]carbamate (4.30 g), and the mixture was stirred for 4 hours at 25°C, Saturated sodium bicarbonate aqueous solution (100 mL) was added to the residue, the solution was rendered alkaline, and it was extracted twice with chloroform (50 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was then concentrated at reduced pressure, giving the titled product (3.55 g).

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.44-7.38 (m, 3H), 7.28-7.16 (m 5H), 6.82 (d , J=7.1Hz, 1H), 5.52-5.50 (m, 2H), 3.63 (s, 3H), 3.39-3.36 (m, 1H), 3.27-3.23 (m, 1H), 2.92-2.85 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.6 5-1.55 (m. 2H), 1.23-1.21 (m. 1H) MS (ESI+) 465 (M++1, 35%) .

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

238

Compounds 17 through 61 were synthesized from the compounds of the corresponding reference examples in the same manner as in Example 16.

Example No.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	Starting Material Reference Example No.
Example 17	CH <sub>3</sub>	$\mathcal{E}_{\mathcal{O}}$	Reference Example 32
Example 18	CH <sub>3</sub>	(N)O	Reference Example 33
Example 19	CH <sub>3</sub>	$Q_{\bullet}Q^{\circ}$	Reference Example 34
Example 20	CH <sub>3</sub>	a D°	Reference Example 35
Example 21	CH <sub>3</sub>	FOO	Reference Example 36
Example 22	CH <sub>3</sub>	©°	Reference Example 37
Example 23	CH <sub>3</sub>	©° CH₃	Reference Example 38
Example 24	CH₃	H³C O	Reference Example 39
Example 25	СН₃	CH <sub>3</sub> O	Reference Example 40
Example 26	CH3CH2OC(O)CH2	PhO	Reference Example 41
Example 27	HOC(O)CH <sub>2</sub>	PhO	Reference Example 42
Example 28	н	COOH	Reference Example 43
Example 29	N, N N 35°	CN	Reference Example 44
Example 30	HOC(O)CH <sub>2</sub>	CONH <sub>2</sub>	Reference Example 45
Example 31	CH <sub>3</sub>	PhC(O)	Reference Example 46

Example No.	R¹	R²	Starting Material Reference Example No.
Example 32	CH <sub>3</sub>		Reference Example 47
Example 33	CH₃	OO Sy	Reference Example 48
Example 34	CH <sub>3</sub>	CN	Reference Example 49
Example 35	CH <sub>3</sub>	C(O)CH <sub>3</sub>	Reference Example 50
Example 36	CH <sub>3</sub>	SCH <sub>3</sub>	Reference Example 51
Example 37	CH <sub>3</sub>	S(O) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Reference Example 52
Example 38	CH <sub>3</sub>	S(O) <sub>2</sub> Ph	Reference Example 53
Example 39	CH <sub>3</sub>	SPh	Reference Example 54
Example 40	CH <sub>3</sub>	□N	Reference Example 55
Example 41	CH <sub>3</sub>	<sup>o</sup> N	Reference Example 56
Example 42	CH <sub>3</sub>	OMe	Reference Example 57
Example 43	CH₃	OH O	Reference Example 58
Example 44	CH₃	OEt OOO	Reference Example 59
Example 45	CH <sub>3</sub>	F <sub>3</sub> CO 0	Reference Example 60
Example 46	CH <sub>3</sub>	OCF <sub>3</sub>	Reference Example 61
Example 47	CH <sub>3</sub>	NC	Reference Example 62
Example 48	CH <sub>3</sub>	F0	Reference Example 63

Example No.	R¹	R²	Starting Material Reference Example No.
Example 49	CH <sub>3</sub>	MeO O	Reference Example 64
Example 50	CH <sub>3</sub>	MeO O OMe	Reference Example 65
Example 51	CH <sub>3</sub>	ON OO	Reference Example 66
Example 52	CH <sub>3</sub>	OMe	Reference Example 80
Example 53	CH <sub>3</sub>	MeO DO	Reference Example 81
Example 54	CH₃	F <sub>3</sub> C O	Reference Example 82
Example 55	CH₃	MeO O	Reference Example 83
Example 56	CH <sub>3</sub>	OMe O O	Reference Example 84
Example 57	CH₃	MeOOO	Reference Example 85
Example 58	CH <sub>3</sub>	MeO	Reference Example 86
Example 59	CH <sub>3</sub>	(°C)°	Reference Example 87
Example 60	CH₃	F <sub>3</sub> CO 0	Reference Example 88
Example 61	CH <sub>3</sub>	EtO O	Reference Example 89

Example 17

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.22-7.16 (m, 2H), 6.83-6.7 4 (m, 3H), 6.65 (dd, J=2.4, 8.2 Hz, 1H), 6.00 (s, 2H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.60 (s, 3H), 3.39-3.24 (m, 1H), 3.28-3.24 (m, 1H), 2.92-2.85 (m, 2H), 2.6 9-2.62 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.65-1.52 (m, 2H), 1.25-1.19 (m, 1H). MS (ESI+) 509 (M¹+1, 34%).

Example 18

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.56-8.51 (m, 2H), 7.68-7.65 (m, 1H), 7.43-7.3 6 (m, 2H), 7.23-7.19 (m, 2H), 6.84-6.81 (m, 1H), 5.52-5.51 (m, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.26-3.24 (m, 1H), 3.89-3.86 (m, 2H), 2.70-2.63 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.60-1.58 (m, 2H), 1.25-1.18 (m, 1H).

MS (BSI+) 466 (M+1, 11%)

Example 19

'H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.34 (m, 3H), 7.23-7.01 (m, 9H), 6.82 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.52-5.51 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.26-3. 24 (m, 1H), 2.93-2.87 (m, 2H), 2.69-2.63 (m, 1H), 1.86-1.84 (m, 1H), 1.66-1.58 (m, 2H), 1.21-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 557 (M++1, 20%) .

Example 20

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.36 (m, 3H), 7.20-7.17 (m, 4H), 6.87-6.8 2 (m, 1H), 5.55-5.50 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.32-3.27 (m, 1H), 2.93-2.88 (m, 2H), 2.65 (dd, J=8.8, 12.2Hz, 1H), 1.72-1.66 (m, 1H) . 1.64-1.51 (m. 2H), 1.26-1.21 (m, 1H).

MS (BSI+) 499 (M++1, 100%) .

Example 21

<sup>1</sup>H NMR(400MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.40 (m, 1H), 7.27-7.20 (m, 4H), 7.12-7.0 9 (m, 2H), 6.80 (d, J=7.4 Hz, 1H), 5.57-5.50 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.42-3 .37 (m, 1H), 3.30-3.25 (m, 1H), 2.93-2.88 (m, 2H), 2.65 (dd, J=8.8, 12.2Hz, 1H), 1.90-1.85 (m, 1H), 1.71-1.66 (m, 2H), 1.26-1.21 (m, 1H).

MS (ESI+) 483 (M+1, 100%).

Example 22

 $^1$  H MMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7. 42–7. 39 (m, 1H), 7. 23–7. 13 (m, 6H), 6. 86–6. 8 3 (m, 1H), 5. 51–5. 50 (m, 2H), 3. 65 (s, 3H), 3. 38–3. 35 (m, 1H), 3. 27–3. 23 (m, 1H), 2. 91–2. 84 (m, 2H), 2. 68–2. 61 (m, 1H), 2. 21 (s, 3H), 1. 85–1. 83 (m, 1H), 1. 66–1. 52 (m, 2H), 1. 22–1. 20 (m, 1H).

MS (ESI+) 479 (M+1, 29%) .

Example 23

Example 24

<sup>1</sup>H MMR(300MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.43-7.40 (m, 1H), 7.27-7.16 (m, 6H), 6.82 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.4Hz, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.29-3.25 (m, 1H), 2.94-2.84 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 2.36 (s, 3H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.68-1.53 (m, 2H), 1.26-1.18 (m, 1H)

MS (ESI+) 549 (M+1, 33%) .

Example 25

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDC1,) δ ppm 7.44-7.35 (m, 2H), 7.25-7.19 (m, 2H), 7.11-7.0 (m, 2H), 7.04-7.00 (m, 1H), 6.90-6.88 (m, 1H), 5.60-5.59 (m, 2H), 3.85 (s, 3H), 3.49-3.47 (m, 1H), 3.48 (s, 3H), 3.35-3.33 (m, 1H), 3.00-2.91 (m, 2H), 2.76-2.69 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.69-1.63 (m, 2H), 1.27-1.25 (m, 1H).

MS (BSI+) 479 (M+1, 31%) .

Example 26

<sup>1</sup>H NMR(400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ ppm 7.44-7.39 (m, 3H), 7.26-7.21 (m, 3H), 7.14-7 .09 (m, 2H), 6.70-6.65 (m, 1H), 5.31 (s, 2H), 4.79 (s, 2H), 4.06 (q, J=7.1] Hz, 2HD, 3.23-3.17 (m, 1HD, 3.70-3.65 (m, 1HD, 2.31-2.56 (m, 1HD, 2.40-2.2 (m, 2H), 1.68-1.63 (m, 1H), 1.50-1.45 (m, 1H), 1.33-1.28 (m, 2H), 1.08 (t. J=7.1 Hz. 3H).

MS (ESI+) 537 (M++1, 100%) .

Example 27

<sup>1</sup>H MMR (400MHz, DMSO-d<sub>4</sub>) δ ppm 7.57-7.52 (m, 3H), 7.41-7.36 (m, 3H), 7.26-7 .21 (m, 2H), 6.88-6.82 (m, 1H), 5.46 (s, 2H), 4.82 (s, 2H), 3.59-3.54 (m, 1H), 3.18-3.13 (m, 1H), 3.14-3.09 (m, 2H), 2.92-2.87 (m, 1H), 1.97-1.92 (m, 1H), 1.77-1.72 (m, 1H), 1.55-1.50 (m, 2H).

MS (ESI+) 509 (M++1, 100%) .

Example 28

'H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>s</sub>) δ ppm 7.51 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.36-7.25 (m, 2H), 6. 87-6.81 (m, 1H), 5.53 (s, 2H), 3.68-3.66 (m, 1H), 3.31-3.29 (m, 1H), 3.18-3.11 (m, 2H), 2.85-2.83 (m, 1H), 1.95-1.93 (m, 1H), 1.73-1.71 (m, 1H), 1.56-1.52 (m, 2H).

MS (ESI+) 403 (M+1, 100%) .

Example 29

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, CD,0D) δ ppm 8.29-8.24 (m, 1H), 7.89-7.84 (m, 2H), 7.60-7.5 (m, 1H), 7.55-7.50 (m, 1H), 7.35 (d, J=7.8Hz, 1H), 7.22-7.17 (m, 2H), 8. 0 (d, J=8.0Hz, 1H), 5.52 (s, 2H), 5.12 (s, 2H), 3.71-3.66 (m, 1H), 3.43-3. 38 (m, 2H), 3.20-3.15 (m, 1H), 2.95-2.90 (m, 1H), 2.05-2.00 (m, 1H), 1.73-1.68 (m, 1H), 1.57-1.52 (m, 2H).

MS (ESI+) 518 (M++1, 100%) .

Example 30

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, CD<sub>2</sub>0D) δ ppm 7.42-7.37 (m, 1H), 7.25-7.20 (m, 2H), 5.90-6.8 5 (m, 1H), 5.54 (s. 2H), 5.10 (s. 2H), 3.70-3.65 (m, 1H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.20-3.15 (m, 2H), 2.98-2.93 (m, 1H), 2.05-2.00 (m, 1H), 1.77-1.72 (m, 1H), 1.62-1.57 (m, 2H).

MS (ESI+) 460 (M+1, 100%) .

Example 31

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 8.03-8.01 (m, 2H), 7.69-7.64 (m, 1H), 7.53-7.3 8 (m, 3H), 7.25-7.21 (m, 2H), 6.89-6.87 (m, 1H), 5.60-5.59 (m, 2H), 3.56-3 .54 (m, 1H), 3.52 (s, 3H), 3.32-3.30 (m, 1H), 2.99-2.95 (m, 2H), 2.83-2.76 (n, 1H), 1.93-1.91 (m, 1H), 1.67-1.60 (m, 2H), 1.27-1.25 (m, 1H).

MS (ESI+) 477 (M+1, 100%) .

Example 32

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 8.63 (s, 1H), 8.05-7.96 (m, 4H), 7.74-7.64 (m, 2H), 7.42-7.39 (m, 1H), 7.24-7.18 (m, 2H), 6.72 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.54-5. 53 (m, 2H), 4.07 (s, 3H), 3.29-3.27 (m, 1H), 3.16-3.14 (m, 1H), 2.83-2.81 (m, 2H), 2.65-2.59 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.62-1.49 (m, 2H), 1.20-1. 18 (m. 1H).

MS (ESI+) 563 (M++1, 100%) .

Example 33

'H MMR (300MHz, CDCl,) & ppm 8.13 (s, 1H), 7.92-7.83 (m, 3H), 7.67-7.64 (m, 1H), 7.59-7.50 (m, 2H), 7.41-7.38 (m, 1H), 7.24-7.14 (m, 2H), 6.76 (d, J=7.4Hz, 1H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.31-3.28 (m, 1H), 3.20-3.16 (m, 1H), 2.86-2.82 (m, 2H), 2.63-2.56 (m, 1H), 1.79-1.77 (m, 1H), 1.61-1.4 8 (m, 2H), 1.17-1.15 (m, 1H).

MS (ESI+) 531 (M+1, 37%) .

Example 34

MS (ESI+) 398 (M++1, 100%) .

Example 35

'H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.42 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.24–7.17 (m, 2H), 6.80 (d, J=7.4Hz, 1H), 5.60–5.59 (m, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.50–3.46 (m, 1H), 3.39–3.35 (m, 1H), 3.01–2.93 (m, 2H), 2.77 (s, 3H), 2.76–2.74 (m, 1H), 1.90–1.88 (m, 1H), 1.71–1.63 (m, 2H), 1.26–1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 415 (M+1, 100%) .

Example 36

<sup>1</sup>H MMR(300MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.24-7.15 (m, 2H), 6.81 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.53-5.51 (m, 2H), 3.53 (s, 3H), 3.45-3.40 (m, 1H), 3.33-3. 29 (m, 1H), 2.97-2.88 (m, 2H), 2.74-2.70 (m, 1H), 2.68 (s, 3H), 1.87-1.85 (m, 1H), 1.69-1.61 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 415 (M++1, 100%) .

Example 37

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) & ppm 7.45-7.42 (m, 1H), 7.27-7.19 (m, 2H), 6.79 (d, 1=7.3Hz, 1H), 5.59-5.58 (m, 2H), 3.89 (s, 3H), 3.56 (s, 3H), 3.49-3.45 (m, 1H), 3.39-3.35 (m, 1H), 3.01-2.94 (m, 2H), 2.78-2.71 (m, 1H), 1.89-1.91 (m, 1H), 1.73-1.63 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 451 (M++1, 100%) .

Example 38

'H NMR(300MHz, CDCl<sub>2</sub>) & ppm 8.07-8.04 (m, 2H), 7.77-7.72 (m, 1H), 7.65-7.6 0 (m, 2H), 7.43-7.40 (m, 1H), 7.24-7.18 (m, 2H), 6.73 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.56-5.55 (m, 2H), 4.04 (s, 3H), 3.34-3.32 (m, 1H), 3.22-3.20 (m, 1H), 2.88-2.86 (m, 2H), 2.67-2.61 (m, 1H), 1.88-1.86 (m, 1H), 1.71-1.55 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 513 (M++1, 100%) .

Example 39

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.64-7.61 (m, 2H), 7.46-7.38 (m, 4H), 7.23-7.1 3 (m, 2H), 6.75 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.35-3. 31 (m, 1H), 3.23-3.19 (m, 1H), 2.89-2.83 (m, 2H), 2.65-2.59 (m, 1H), 1.8 2-1.80 (m, 1H), 1.64-1.55 (m, 2H), 1.20-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 481 (M++1, 25%) .

Example 40

3H), 1, 26-1, 21 (m, 1H).

MS (ESI+) 438 (M++1, 100%) .

Example 41

'H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.24-7.19 (m, 2H), 6.87-6.8 5 (m, 1H), 5.54 (s, 2H), 3.68-3.62 (m, 2H), 3.53 (s, 3H), 3.46-3.43 (m, 1H), 3.31-3.30 (m, 1H), 2.94-2.91 (m, 2H), 2.73-2.69 (m, 1H), 2.61-2.56 (m, 2H), 2.27-2.23 (m, 2H), 1.87-1.85 (m, 1H), 1.68-1.58 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 456 (M+1, 100%) .

Example 42

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.97-7.93 (m, 1H), 7.88-7.87 (m, 1H), 7.53-7.3 9 (m, 3H), 7.24-7.17 (m, 2H), 6.83 (d, J=7.0Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.1Hz, 1 H), 5.48 (d, J=17.1Hz, 1H), 3.92 (s, 3H), 3.64 (s, 3H), 3.39-3.34 (m, 1H), 3.24-3.22 (m, 1H), 2.91-2.85 (m, 2H), 2.70-2.62 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.60-1.56 (m, 2H), 1.23-1.21 (m, 1H).

MS (ESI+) 523 (M++1, 29%) .

Example 43

'H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) 8 ppm 7.92-7.85 (m, 2H), 7.66-7.51 (m, 3H), 7.35-7 .26 (m, 2H), 6.79 (d, J=6.1Hz, 1H), 5.46 (s, 2H), 3.57 (s, 3H), 3.46-3.27 (m, 2H), 3.11-3.04 (m, 2H), 2.89-2.79 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.69-1.4 5 (m, 3H).

MS (ESI+) 509 (M++1, 56%) .

Example 44

Example 45

<sup>1</sup>H MMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7. 46-7. 40 (m, 2H), 7. 24-7. 13 (m, 5H), 6.83 (d, J=7. 3Hz, 1H), 5.52-5.51 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3. 40-3. 36 (m, 1H), 3. 30-3. 2 5 (m, 1H), 2. 93-2. 86 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 1. 85-1. 83 (m, 1H), 1. 66-1. 58 (m, 2H), 1. 23-1. 20 (m, 1H).

MS (ESI+) 549 (M++1, 33%) .

Example 46

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.43-7.18 (m, 7H), 6.87-6.84 (m, 1H), 5.54 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.64 (s, 3H), 3.39-3.35 (m, 1H), 3.28-3.24 (m, 1H), 2.91-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.65-1.57 (m, 2H), 1.25-1.20 (m, 1H).

MS (ESI+) 549 (M++1, 31%) .

Example 47

<sup>1</sup>H MMR (300MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.59-7.51 (m, 4H), 7.43-7.40 (m, 1H), 7.24-7.1 7 (m, 2H), 6.82 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.6Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.6Hz, 1H), 3.63 (s, 3H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.30-3.25 (m, 1H), 2.93-2.86 (m, 2, H), 2.71-2.63 (m, 1H), 1.84-1.52 (m, 3H), 1.23-1.19 (m, 1H).

MS (ESI+) 490 (M+1, 54%) .

Example 48

¹H NMR(300MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.43-7.33 (m, 2H), 7.24-7.16 (m, 1H), 7.05-6.9 6 (m, 3H), 6.83-6.80 (m, 2H), 5.55 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.4Hz, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.29-3.25 (m, 1H), 2.94-2.85 (m, 2H), 2.69-2.63 (m, 1H), 1.86-1.84 (m, 1H), 1.67-1.55 (m, 2H), 1.25-1.18 (m, 1H),

MS (ESI+) 483 (M++1, 85%) .

Example 49

Example 50

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7.16 (m, 2H), 6.85-6.8 1 (m, 1H), 6.38 (s, 2H), 6.37 (s, 1H), 5.54 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.1Hz, 1H), 3.78 (s, 6H), 3.60 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.29-3.24 (m, 1H), 2.93-2.84 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.67-1.58 (m, 2H), 1.26-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 525 (M++1, 59%) .

Example 51

¹H NMR(300MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.31-7.16 (m, 3H), 6.84-6.7 l (m, 4H), 5.54 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.4Hz, 1H), 3.87-3.83 (m, 4 H), 3.61 (s, 3H), 3.39-3.36 (m, 1H), 3.28-3.24 (m, 1H), 3.19-3.16 (m, 4H), 2.92-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.65-1.52 (m, 2H), 1.1.21-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 550 (M+1, 26%).

Example 52

MS (ESI+) 495 (M+1, 100%) .

Example 53

MS (ESI+) 495 (M+1, 100%) .

Example 54

'H NMR (400MHz, CDCl.) δ ppm 7.54-7.50 (m. 2H), 7.48-7.47 (m. 2H), 7.41 (dd.

J=1.5, 7.8Hz, 1H), 7.28-7.18 (m, 2H), 6.82 (dd, J=1.3, 7.3Hz, 1H), 5.51 (m, 2H), 3.64 (s, 3H), 3.41-3.37 (m, 1H), 3.27-3.24 (m, 1H), 2.91-2.85 (m, 2H), 2.66 (dd, J=9.0, 12.1Hz, 1H), 1.68-1.53 (m, 3H), 1.22-1.19 (m, 1H). MS (RSI+) 533 (M+1, 100%)

# Example 55

'H NMR (400MHz, CDC1,) & ppm 7.42-7.40 (m, 1H), 7.26-7.18 (m, 2H), 6.88-6.74 (m, 4H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.89 (s, 3H), 3.87 (s, 3H), 3.62 (s, 3H), 3.9-3.36 (m, 1H), 3.27-3.24 (m, 1H), 2.91-2.85 (m, 2H), 2.68-2.63 (m, 1H), 1.88-1.84 (m, 1H), 1.68-1.56 (m, 2H), 1.21-1.19 (m, 1H).

MS (ESI+) 525 (M'+1, 100%)

#### Example 56

# MS (ESI+) 539 (M+1, 100%) .

MS (ESI+) 523 (M+1, 100%) .

### Example 57

# Example 58

MS (ESI+) 523 (M+1, 100%) .

Example 59

'H MMR(300MHz, CDCl,) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7.16 (m, 2H), 6.87-6.81 (m, 2H), 6.76-6.66 (m, 2H), 5.51-5.49 (m, 2H), 4.26 (s, 4H), 3.67-3.36 (m, 1H), 3.59 (s, 3H), 3.39-3.35 (m, 1H), 3.28-3.23 (m, 1H), 2.92-2.88 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 1.85-1.82 (m, 1H), 1.65-1.45 (m, 2H), 1.26-1.21 (m. 1H).

MS (ESI+) 523 (M+1, 11%) .

Example 60

MS (ESI+) 549 (M+1, 33%) .

Example 61

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.31-7.16 (m, 3H), 6.84-6.7 4 (m, 4H), 5.57-5.44 (m, 2H), 4.03 (dd, J=6.9, 13.9Hz, 2H), 3.61 (s, 3H), 3.39-3.35 (m, 1H), 3.23-3.21 (m, 1H), 2.92-2.89 (m, 2H), 2.71-2.64 (m, 1H), 1.84-1.81 (m, 1H), 1.67-1.57 (m, 2H), 1.41 (t, J=6.9Hz, 3H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 509 (M++1, 12%) .

Example 62

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-methylbenzyl)-1-methyl-2-phenoxy-1, 7-dihydro-6H-purine-6-one



Compound 62 was synthesized from the compound of the corresponding reference

example in the same manner as in Example 16.

"H NMR (300MHz, CDCl,)  $\delta$  ppm 7. 40 (i, J=7.9Hz, 2H), 7. 27-7.08 (m, 6H), 6.70 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.44 (d, J=16.3Hz, 1H), 5.35 (d, J=16.3Hz, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.39-3.36 (m, 1H), 3.29-3.24 (m, 1H), 2.92-2.82 (m, 2H), 2.71-2.63 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 1.85-1.81 (m, 1H), 1.65-1.53 (m, 2H), 1.27-1.21 (m, 1H).

MS (ESI+) 445 (M+1, 18%) .

### Example 63

8-[(3R)-3-amin opiper idin-1-yl]-7-(2-methylbenzyl)-1-methyl-2-(3-methoxyphenoxy)-1, 7-dihydro-6H-purine-6-one

Compound 63 was synthesized from the compound of the corresponding reference example in the same manner as in Example 16.

H NMR (300MHz, CDCl<sub>2</sub>) 6 ppm 7.32-7.12 (m, 4H), 6.83-6.69 (m, 4H), 5.41-5.32 (m, 2H), 3.81 (s, 3H), 3.59 (s, 3H), 3.40-3.29 (m, 2H), 2.93-2.86 (m, 2H),

(m, 2H), 3.81 (S, 3H), 3.59 (S, 3H), 3.40-3.29 (m, 2H), 2.95-2.60 (m, 2H), 2.71-2.64 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 1.88-1.85 (m, 1H), 1.65-1.43 (m, 2H),

MS (BSI+) 475 (M+1, 14%) .

1.26-1.21 (m. 1H).

#### Example 64

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-phenoxy-1, 7-dihydro-6 H-purine-6-one

Hydrochloric acid (2N, 0.80 mL) was added at room temperature to a 2-propanol solution (9.5 mL) of tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-2-phenoxy-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl]carbamate (0.75 g), and the mixture was stirred for 30 minutes at 85°C. The reaction solution was gradually cooled to room temperature, and the crystals were filtered off and dried, giving the titled compound (625 mg) in the form of white crystals.

'H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>2</sub>) δ ppm 8.05-7.95 (br, 3H), 7.53-7.47 (m, 3H), 7.35-7.26 (m, 5H), 6.76 (d, J=6.3Hz, 1H), 5.43 (s, 2H), 3.52-3.49 (m, 1H), 3.48 (s, 3H), 3.39-3.32 (m, 1H), 3.05-3.00 (m, 2H), 2.83-2.79 (m, 1H), 1.91-1.88 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 1H), 1.47-1.44 (m, 2H).

MS (ESI+) 465 (M'+1, 100%) .

Compounds 65 through 94 were synthesized from the compounds of the corresponding reference examples in the same manner as in Example 64.

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

R2 Starting Material Example No. Reference Example No. Example 65 Reference Example 64 Example 66 Reference Example 90 Example 67 Reference Example 89 Example 68 Reference Example 91 Example 69 Reference Example 92 Example 70 Reference Example 93 Example 71 Reference Example 94 Example 72 Reference Example 95 Example 73 Reference Example 96 Example 74 Reference Example 97 Example 75 Reference Example 32 Example 76 Reference Example 98 Example 77 Reference Example 60

R <sup>2</sup>	Starting Material Reference Example No.
F O O	Reference Example 99
F <sub>3</sub> C_0 0	Reference Example 100
FFO O	Reference Example 101
F 0 0	Reference Example 102
<sub>F</sub> √ <sup>o</sup> © <sup>o</sup>	Reference Example 103
HO2000	Reference Example 104
Meo	Reference Example 105
MeO CO	Reference Example 106
но О	Reference Example 107
·s O°	Reference Example 108
EtO O	Reference Example 109
но	Reference Example 110
	F <sub>3</sub> C <sub>2</sub> O <sub>3</sub> O <sub>3</sub> O <sub>4</sub> O <sub>5</sub>

Example No.	$\mathbb{R}^2$	Starting Material Reference Example No.
Example 90	MeO	Reference Example 57
Example 91	FOOO	Reference Example 111
Example 92	MeO	Reference Example 112
Example 93	○ NH	Reference Example 132
Example 94	CH <sub>2</sub>	Reference Example 127

#### Example 65

# MS (ESI+) 495 (M+1, 57%) .

# Example 66

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>y</sub>) δ ppm 8.34 (br, 3H), 7.52 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.36-7.22 (m, 3H), 6.85 (d, J=7.1Hz, 1H), 6.76-6.69 (m, 3H), 5.48 (d, J=18.1Hz, 1H), 5.42 (d, J=18.1Hz, 1H), 3.59-3.55 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.30-3.28 (m, 1H), 3.16-3.05 (m, 2H), 2.85-2.83 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.70-1.68 (m, 1H), 1.56-1.47 (m, 3H).

MS (ESI+) 481 (M+1, 100%) .

# Example 67

 $^{1}$ H NMR (300MHz, DMS0-d<sub>6</sub>)  $\delta$  ppm 8.19 (br, 3H), 7.52 (t, J=7.5Hz, 1H), 7.40-

MS (ESI+) 509 (M+1, 12%) .

Example 68

'H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>e</sub>) δ ppm 8.19 (br, 3H), 7.52-7.48 (m, 1H), 7.37-7.24 (m, 3H), 6.88-6.76 (m, 4H), 5.43 (s, 2H), 4.66-4.57 (m, 1H), 3.54-3.52 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.28-3.26 (m, 1H), 3.09-3.01 (m, 2H), 2.80-2.78 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.68-1.66 (m, 1H), 1.51-1.47 (m, 2H), 1.27 (d, J=6.0Hz, 6H).

MS (ESI+) 523 (M+1, 100%) .

Example 69

'H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>b</sub>) & ppm 8.29 (br, 3H), 7.51-7.48 (m, 1H), 7.38-7.26 (m, 3H), 6.90-6.78 (m, 4H), 5.46 (d, J=18.3Hz, 1H), 5.40 (d, J=18.3Hz, 1H), 3.93 (t, J=6.5Hz, 2H), 3.58-3.50 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.30-3.28 (m, 1H), 3.11-3.05 (m, 2H), 2.81-2.79 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.76-1.69 (m, 3H), 1.54-1.50 (m, 2H), 0.97 (t, J=7.4Hz, 3H).

MS (ESI+) 523 (M<sup>1</sup>+1, 100%) . Example 70

"H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  ppm 8.25 (br, 3H), 7.51 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.39-7.25 (m, 3H), 6.91-6.84 (m, 3H), 6.79 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 3.98 (t, J=6.4Hz, 2H), 3.59-3.55 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.29-3.27 (m, 1H), 3.11-3.04 (m, 2H), 2.84-2.78 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.73-1.66 (m, 3H), 1.53-1.38 (m, 4H), 0.94 (t, J=7.3Hz, 3H).

MS (ESI+) 537 (M+1, 100%) .

Example 71

'H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>b</sub>) & ppm 8.21 (br, 3H), 7.50 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.38-7.24 (m, 3H), 6.90-6.77 (m, 4H), 5.43 (s, 2H), 3.76-3.73 (m, 2H), 3.59-3.56 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.29-3.26 (m, 1H), 3.09-3.02 (m, 2H), 2.81-

2.79 (m, 1H), 2.06-1.89 (m, 2H), 1.69-1.66 (m, 1H), 1.52-1.46 (m, 2H), 0.97 (d, J=6.6Hz, 6H).

MS (ESI+) 537 (M+1, 100%) .

Example 72

MS (ESI+) 535 (M+1, 100%) .

Example 73

Example 74

MS (ESI+) 535 (M+1, 100%) .

Example 75

'H MMR (300MHz, DMSO-d<sub>s</sub>) δ ppm 8.33 (br, 3H), 7.52 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.36-7.26 (m, 2H), 7.00-6.96 (m, 2H), 6.83-6.74 (m, 2H), 6.10 (s, 2H), 5.45 (s, 2H), 3.57-3.54 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.30-3.27 (m, 1H), 3.14-3.04 (m, 2H), 2.86-2.80 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.71-1.69 (m, 1H), 1.58-1.46

(m. 2H).

MS (ESI+) 509 (M+1, 34%) .

Example 76

MS (ESI+) 531 (M+1, 100%) .

Example 77

'H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>p</sub>) δ ppm 8.22 (br, 3H), 7.62 (t, J=8.2Hz, 1H), 7.52-7.45 (m, 2H), 7.41-7.24 (m, 4H), 6.78-6.76 (m, 1H), 5.44 (s, 2H), 3.54-3.50 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.28-3.26 (m, 1H), 3.09-3.02 (m, 2H), 2.80-2.78 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.52-1.47 (m, 2H).

MS (ESI+) 549 (M\*+1, 33%) .

Example 78

MS (ESI+) 545 (M+1, 100%) .

Example 79

MS (ESI+) 563 (M+1, 100%) .

Example 80

MS (ESI+) 581 (M+1, 100%) .

Example 81

MS (BSI+) 559 (M1+1, 100%) .

Example 82

<sup>1</sup>H MMR (300MHz, DMS0-d<sub>a</sub>) δ ppm 8.21 (br, 3H), 7.52-7.42 (m, 2H), 7.34-7.24 (m, 2H), 7.03-6.98 (m, 3H), 6.78 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 4.57-4.55 (m, 1H), 3.58-3.54 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.28-3.26 (m, 1H), 3.09-3.02 (m, 2H), 2.81-2.79 (m, 1H), 2.10-2.04 (m, 1H), 1.90-1.75 (m, 3H), 1.50-1.46 (m, 2H).

MS (ESI+) 557 (M+1, 100%) .

Example 83

MS (ESI+) 539 (M+1, 100%) .

Example 84

'H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ ppm 8.19 (br, 3H), 7.52 (dd, J=1.4, 7.8Hz, 1H),

7.41-7.29 (m, 4E), 6.97-6.96 (m, 1H), 6.94-6.90 (m, 1H), 6.79-6.77 (m, 1H), 5.45 (s, 2H), 4.84 (s, 2H), 3.72 (s, 3H), 3.68-3.55 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.35-3.30 (m, 1H), 3.10-3.05 (m, 2H), 3.04-3.00 (m, 1H), 1.91-1.89 (m, 1H), 1.71-1.69 (m, 1H), 1.55-1.45 (m, 2H).

MS (ESI+) 553 (M+1, 100%) .

#### Example 85

MS (ESI+) 553 (M+1, 100%) .

## Example 86

MS (ESI+) 495 (M+1, 100%) .

#### Example 87

'H NMR(400MHz, DMSO-d<sub>s</sub>) δ ppm 8.41 (br. 3H), 8.06 (d, J=8.6Hz, 2H), 7.62 (d, J=8.7Hz, 2H), 7.53-7.51 (m, 1H), 7.35-7.26 (m, 2H), 6.79 (d, J=6.4Hz, 1H), 5.43 (s, 2H), 3.55-3.52 (m, 1H), 3.50 (s, 3H), 3.31 (s, 3H), 3.30-3.29 (m, 1H), 3.01-3.08 (m, 2H), 2.33-2.76 (m, 1H), 1.95-1.88 (m, 1H), 1.73-1.65 (m, 1H), 1.63-1.38 (m, 2H).

MS (ESI+) 543 (M+1, 100%) .

#### Example 88

'H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>s</sub>) δ ppm 8.23 (br, 3H), 7.51-7.49 (m, 1H), 7.37-7.27 (m, 3H), 6.89-6.86 (m, 1H), 6.80-6.79 (m, 1H), 6.88 (t, J=2.3Hz, 1H),

6.53-6.50 (m, 1H), 5.44 (s, 2H), 4.16 (dd, J=7.0, 14.2Hz, 2H), 3.55-3.50 (m, 1H), 3.44 (s, 3H), 3.28-3.26 (m, 1H), 3.07-3.04 (m, 2H), 2.80-2.68 (m, 3H), 2.41-2.36 (m, 2H), 1.94-1.90 (m, 3H), 1.70-1.67 (n, 1H), 1.55-1.44 (m, 2H), 1.12 (t, J=7.1Hz, 3H).

MS (ESI+) 607 (M+1, 100%) .

#### Example 89

'H NMR (400MHz, DMSO-d,) & ppm 8.08-8.04 (m, 5H), 7.52 (dd, J=1.4, 7.8Hz, 1H), 7.45-7.43 (m, 2H), 7.34-7.28 (m, 2H), 6.77 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 3.55-3.50 (m, 1H), 3.48 (s, 3H), 3.35-3.29 (m, 1H), 3.08-3.01 (m, 2H), 2.82-2.80 (m, 1H), 1.91-1.88 (m, 1H), 1.69-1.68 (m, 1H), 1.47-1.44 (m, 2H).

MS (ESI+) 509 (M+1, 100%) .

### Example 90

"H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>s</sub>) δ ppm 7.99 (br, 3H), 7.94-7.89 (m, 2H), 7.66-7.62 (m, 2H), 7.53-7.51 (m, 1H), 7.33-7.28 (m, 2H), 6.77 (dd, J=1.4, 7.9Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 3.89 (s, 3H), 3.49 (s, 3H), 3.50-3.40 (m, 1H), 3.35-3.25 (m, 1H), 3.05-3.01 (m, 2H), 2.81-2.78 (m, 1H), 1.69-1.51 (m, 1H), 1.92-1.89 (m, 1H), 1.52-1.44 (m, 2H).

MS (ESI+) 523 (M+1, 100%) .

#### Example 91

MS (ESI+) 531 (M+1, 100%) .

# Example 92

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, MeOH-d<sub>s</sub>) δ ppm 7.50-7.44 (m, 1H), 7.36-7.08 (m, 4H), 6.84-6.74 (m, 2H), 5.56 (s, 2H), 4.89-4.70 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.68-3.60 (m, 2H), 3.58 (s, 3H), 3.44-3.34 (m, 1H), 3.26-3.18 (m, 1H), 3.05-

2.92 (m, 1H), 2.90-2.79 (m, 1H), 2.78-2.66 (m, 1H), 2.30-2.12 (m, 2H), 2.10-2.01 (m, 1H), 1.84-1.72 (m, 1H), 1.68-1.53 (m, 2H).

MS (ESI+) 579 (M+1, 100%)

Example 93

MS (RSI+) 464 (M++1, 100%)

Example 94

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, Me0H-d<sub>4</sub>)  $\delta$  ppm 7.48-7.40 (m, 1H), 7.38-7.05 (m, 7H), 6.98-6.88 (m, 1H), 5.58 (s, 2H), 4.31 (s, 2H), 3.78-3.69 (m, 1H), 3.68-3.59 (m, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.49-3.36 (m, 1H), 3.05-2.95 (m, 1H), 2.13-2.00 (m, 1H), 1.82-1.70 (m, 1H), 1.69-1.52 (m, 2H)

MS (BSI+) 463 (M\*+1, 100%)

Example 95

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-methylbenzyl)-1-methyl-2-phenoxy-1,7-dihydro-6H-purine-6-one hydrochloride

Compound 95 was synthesized from the compound of the corresponding reference example in the same manner as in Example 64.

MS (ESI+) 445 (M+1, 18%) .

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 264

Compounds 96 through 105 were synthesized from the compounds of the corresponding reference examples in the same manner as in Example 95.

Example No.	R²	Starting Material Reference Example No.
Example 96	но 🗘 о	Reference Example 114
Example 97	MeO CO	Reference Example 115
Example 98	EtO O	Reference Example 116
Example 99	70℃	Reference Example 117
Example 100	a, O,	Reference Example 118
Example 101	0,0,	Reference Example 119
Example 102	F <sub>Y</sub> O <sub>O</sub> O	Reference Example 120
Example 103	F <sub>3</sub> CO () O	Reference Example 121
Example 104	MeO O	Reference Example 122
Example 105	$\mathcal{E}^{\circ}$	Reference Example 123

Example 96

"H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>e</sub>)  $\delta$  ppm 8.23 (br. 3H), 7.26-7.06 (m, 4H), 6.74-6.68 (m, 3H), 6.57 (d, J=7.0Hz, 1H), 5.38 (s, 2H), 3.57-3.54 (m, 1H), 3.43 (s, 3H), 3.31-3.29 (m, 1H), 3.11-3.04 (m, 2H), 2.81-2.79 (m, 1H), 2.33 (s, 3H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.68-1.66 (m, 1H), 1.51-1.42 (m, 2H).

MS (ESI+) 461 (M+1, 100%) .

#### Example 97

'H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>4</sub>) δ ppm 7.83 (br, 3H), 7.36 (t, J=7.9Hz, 1H), 7.26-7.05 (m, 3H), 6.92-6.84 (m, 3H), 6.55 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.41 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.34 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.77 (s, 3H), 3.54-3.51 (m, 1H), 3.44 (s, 3H), 3.23-3.17 (m, 1H), 3.04-2.97 (m, 2H), 2.80-2.74 (m, 1H), 2.33 (s, 3H), 1.90-1.84 (m, 1H), 1.69-1.60 (m, 1H), 1.51-1.40 (m, 2H).

MS (ESI+) 475 (M'+1, 14%)

### Example 98

'H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>2</sub>) δ ppm 8.18 (br, 3H), 7.36 (t, J=8.1Hz, 1H), 7.23-7.07 (m, 3H), 6.91-6.84 (m, 3H), 6.57 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.38 (s, 2H), 4.04 (dd, J=6.8, 13.8Hz, 2H), 3.54-3.52 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.32-3.30 (m, 1H), 3.09-3.05 (m, 2H), 2.83-2.80 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.51-1.46 (m, 2H), 1.34 (t, J=6.9Hz, 3H).

MS (CSI+) 489 (M\*+1, 100K).

#### Example 99

"H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>s</sub>)  $\delta$  ppm 8.18 (br, 3H), 7.35 (t, J=7.9Hz, 1H), 7.23-7.07 (m, 3H), 6.89-6.82 (m, 3H), 6.57 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.38 (s, 2H), 4.66-4.58 (m, 1H), 3.57-3.55 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.32-3.30 (m, 1H), 3.10-3.03 (m, 2H), 2.83-2.77 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.54-1.43 (m, 2H), 1.28 (d, J=5.8Hz, 6H).

# Example 100

'H NMR(300MHz, DMSO-d<sub>k</sub>) & ppm 8.34 (br, 3E), 7.35 (t, J=8.2Hz, 1E), 7.23-7.07 (m, 3E), 6.88-6.83 (m, 3E), 6.60 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.44 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.36 (d, J=16.9Hz, 1E), 4.83-4.81 (m, 1E), 3.59-3.56 (m, 1H), 3.45 (s,

3H), 3.32-3.30 (m, 1H), 3.14-3.07 (m, 2H), 2.85-2.81 (m, 1H), 2.35 (s, 3H), 1.94-1.92 (m, 3H), 1.73-1.43 (m, 9H).

MS (ESI+) 529 (M+1, 100%) .

Example 101

"H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>b</sub>)  $\delta$  ppm 8.47 (br, 3H), 7.48-7.42 (m, 3H), 7.19-7.10 (m, 7H), 7.09-7.08 (m, 1H), 6.98-6.95 (m, 1H), 6.62 (d, J=7.6Hz, 1H), 5.46 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.37 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.71-3.60 (m, 1H), 3.44 (s, 3H), 3.36-3.23 (m, 1H), 3.19-3.06 (m, 2H), 2.88-2.79 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 1.95-1.87 (m, 1H), 1.79-1.69 (m, 1H), 1.64-1.53 (m, 1H), 1.49-1.38 (m, 1H).

MS (BSI+) 537 (M+1, 100%) .

Example 102

MS (ESI+) 511 (M+1, 100%) .

Example 103

MS (ESI+) 529 (M+1, 100%) .

Example 104

PCT/JP2004/006104 267

1H).

MS (ESI+) 493 (M+1, 100%) .

Example 105

¹H NMR (300MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ ppm 8.32 (br, 3H), 7.22-7.06 (m, 3H), 6.98-6.95 (m, 2H), 6.74 (dd, J=2.3, 8.2Hz, 1H), 6.57 (d, J=7.1Hz, 1H), 6.08 (s, 2H), 5.42 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.35 (d, J=17.1Hz, 1H), 3.54-3.49 (m, 1H), 3.43 (s, 3H), 3.30-3.28 (m, 1H), 3.12-3.05 (m, 2H), 2.82-2.80 (m, 1H), 2.33 (s, 3H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.52-1.43 (m, 2H). MS (ESI+) 489 (M+1, 100%).

#### Example 106

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-chloro-5-fluorobenzyl)-1-methyl-2-phenoxy-1,7dihydro-6H-purine-6-one hydrochloride

Compound 106 was synthesized from the compound of the corresponding reference example in the same manner as in Example 64.

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>e</sub>) δ ppm 8.00-7.99 (br. 3H), 7.52 (dd, J=5.1, 8.8Hz, 1H), 7.51-7.47 (m, 2H), 7.35-7.23 (m, 4H), 6.77 (dd, J=2.9, 9.3Hz, 1H), 5.39 (s, 2H), 3.48 (s, 3H), 3.42-3.32 (m, 2H), 3.06-2.84 (m, 2H), 2.70-2.63 (m. 1H), 1.92-1.89 (m. 1H), 1.75-1.70 (m. 1H), 1.52-1.48 (m. 2H), MS (ESI+) 483 (M+1, 100%) .

Compounds 107 and 108 were synthesized from the compounds of the corresponding reference examples in the same manner as in Example 64.

268

NH<sub>2</sub> HCI
Example No.

R<sup>2</sup>
Starting Material
Reference Example No.

Example 107
MeO O Reference Example 125

Example 108
From O Reference Example 126

Example 107

'H NMR (400MHz, DMSO-d<sub>b</sub>)  $\delta$  ppm 8.18 (br, 3H), 7.60-7.57 (m, 1H), 7.41-7.36 (m, 1H), 7.25-7.22 (m, 1H), 6.93-6.86 (m, 3H), 6.71-6.68 (m, 1H), 5.40 (s, 2H), 3.79 (s, 3H), 3.52-3.49 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.32-3.30 (m, 1H), 3.11-3.03 (m, 2H), 2.86-2.82 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.75-1.71 (m, 1H), 1.59-1.46 (m, 2H).

MS (ESI+) 513 (M+1, 100%) .

Example 108

MS (ESI+) 549 (M+1, 100%) .

#### Example 109

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-morpholino-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

Morpholine (2 mL) was added to 8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-(methylsulfonyl)-1,7-dihydro-6H-purinee-6 (10 mg), and the ingredients were heated and stirred for 20 hours at 100°C in a sealed tube. The reaction solution was cooled to 25°C, and toluene (20 mL) was then added before distillation at reduced pressure (repeated 3 times). The residue was purified by preparative thin layer chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 8/1), giving the titled compound (5 mg).

'H NMR(300MHz, CDC1,) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1E), 7.22-7.14 (m, 2E), 6.84-6.8 (d, J=7.5Hz, 1E), 5.51-5.50 (m, 2E), 3.87-3.83 (m, 4E), 3.54 (s, 3E), 3.46-3.45 (m, 1E), 3.31-3.30 (m, 1E), 3.23-3.20 (m, 4E), 2.97-2.93 (m, 2E), 2.76-2.68 (m, 1E), 1.80-1.74 (m, 3E), 1.26-1.24 (m, 1E).

#### Example 110

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-phenyl-1, 7-dihydro-6 H-purine-6-one

(R)-tert-butylpiperidin-3-yl carbamate (291 mg) and diisopropylethylamine (0.304 mL) were added to an ethanol solution (2.0 mL) of 8-bromo-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-phenyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (250 mg), and the ingredients were sealed to be heated and stirred for 3 hours at 100°C. The ethanol was distilled off at reduced pressure, water and potassium carbonate were added to the residue, the solution was rendered alkaline, and it was extracted twice with chloroform. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was then

concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 20/1), giving an intermediate. The intermediate was dissolved in methanol (1.0 mL), 4 N hydrochloric acid/1,4-dioxane solution (4.3 mL) was added, and the reaction solution was stirred for 4 hours at room temperature. Water and potassium carbonate were added to the reaction solution, the solution was rendered alkaline, and it was extracted twice with ethyl acetate. The pooled organic layers were dried over anhydrous magnesium sulfate and filtered, and the filtrate was then concentrated at reduced pressure, giving the titled compound (44.1 mg).

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>) & ppm 7.59-7.54 (m, 2H), 7.52-7.47 (m, 3H), 7.47-7.42 (m, 1H), 7.27-7.22 (m, 2H), 6.92-6.87 (m, 1H), 5.61-5.56 (m, 2H), 3.6 0-3.55 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.33-3.28 (m, 1H), 2.97-2.92 (m, 1H), 2.90-2.85 (m, 2H), 1.95-1.90 (m, 1H), 1.70-1.65 (m, 1H), 1.47-1.42 (m, 1H), 1.3 0-1.25 (m, 1H).

MS (ESI+) 449 (M++1, 100%)

Example 111

Methyl 8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purinee-2-carboxylate

Methyl cyanoformate (0.397 mL) and 4N hydrochloric acid/1,4-dioxane solution (10 mL) were added to a 1,4-dioxane solution (2 mL) of ethyl 4-amino-2-{(aR)-3-{(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-1-(2-chlorobenzyl)-IH-imidazole-5-carboxylate (478 mg), and the contents were allowed to stand for 3 days at 25°C in a sealed tube and then heated and stirred for 10 hours at 70°C. The reaction solution was concentrated at reduced pressure, saturated sodium bicarbonate aqueous solution (50 mL) was added to the residue, and the solution was rendered alkaline and extracted 3 times with chloroform (50 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The residue was purified by column chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 100/1 to 8/1), giving the titled compound (63 mg).

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.29-7.17 (m, 2H), 6.82 (d, J=5.9Hz, 1H), 5.56 (s, 2H), 4.03 (s, 3H), 3.80-3.76 (m, 1H), 3.34-3.41 (

m, 1H), 3.31-3.20 (m, 2H), 3.02-2.95 (m, 1H), 2.12-2.10 (m, 1H), 1.74-1.72 (m, 2H), 1.59-1.57 (m, 1H).

MS (BSI+) 417 (M+1, 100%).

Example 112

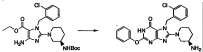
Ethyl 8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purinee-2-carboxylate

The compound of Example 112 was synthesized from the compound of the corresponding reference example in the same manner as in Example 111.

MS (ESI+) 431 (M+1, 100%) .

Example 113

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-chloro-5-fluorobenzyl)-2-phenoxy-1,7-dihydro-6H-purinee-6-one



The compound of Example 113 was synthesized from the compound of the corresponding reference example in the same manner as in Example 111.

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.53-7.21 (m, 9H), 6.85-6.83 (m, 1H), 5.49 (s, 2H), 3.41-3.37 (m, 1H), 3.23-3.21 (m, 1H), 2.89-2.86 (m, 2H), 2.72-2.69

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

272

(m, 1H), 1.87-1.85 (m, 1H), 1.64-1.53 (m, 2H), 1.25-1.23 (m, 1H).
MS (ES1+) 451 (M<sup>4</sup>+1, 100%).

Reference Example 31

Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-2-phenoxy-6,7-dihydro-1H-purinee-8-vl]piperidin-3-yl}carbamate

60% sodium hydride dispersion (0.56 g) was added to a tetrahydrofuran solution (40 mL) of phenol (1.45 g), and the contents were stirred for I hour at 25°C. A tetrahydrofuran solution (10 mL) of tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-(methylsulfonyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate (3.85 g) was added in the form of drops to the reaction solution, and the ingredients were stirred for 3 hours at 25°C. Saturated ammonium chloride aqueous solution (50 mL) was added to the reaction solution, and the tetrahydrofuran was distilled off at reduced pressure before extraction 3 times with chloroform (50 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 10/1 to 1/1), giving the titled compound (4.30 g).

'H NMR (300 MHz, CDC1,) & ppm 7.43-7.38 (m, 3H), 7.28-7.15 (m 5H), 6.76 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.63 (s, 3H), 3.39-3.34 (m, 1H), 3.00-2.93 (m, 3H), 1.71-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 565 (M\*+1, 100%).

The compounds of Reference Examples 32 through 39, 57, 59 through 66, and 80 through 112 were synthesized in the same manner as in Reference Example 31.

Reference Example No.	R <sup>2</sup>	Reference Example No.	$\mathbb{R}^2$
Reference Example 85	MeO_O	Reference Example 96	$\wedge_{\circ} \bigcirc_{\circ}$
Reference Example 86	MeO O	Reference Example 97	
Reference Example 87	$\binom{\circ}{\circ}$	Reference Example 98	F <sub>Y</sub> O <sub>F</sub> O
Reference Example 88	F₃CO O	Reference Example 99	F O O
Reference Example 89	EtO O	Reference Example 100	F <sub>3</sub> C_O O
Reference Example 90	ноүүо		_
Reference Example 91	7000	Reference Example 101	F F F
Reference Example 92	$\sim_0$	Reference Example 102	FOOO
Reference Example 93	$\sim$	Reference Example 103	FX O O
Reference Example 94		Reference Example 104	но
Reference Example 95	~~~~	Reference Example 105	MeO O O

Reference Example 32

'H NMR (300 MHz, CDC1<sub>3</sub>) & ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.24-7.15 (m 2H), 6.80-6.
74 (m, 3H), 6.66-6.63 (m, 1H), 6.00 (s, 2H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.1Hz, 1H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.73-3.71 (m, 1H), 3.60 (s, 3H), 3.40-3.35 (m, 1H), 3.01-2.94 (m, 3H), 1.66-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 609 (M+1, 100%)

Reference Example 33

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 8.55-8.52 (m, 2H), 7.68-7.65 (m, 1H), 7.42-7 .36 (m, 2H), 7.22-7.16 (m, 2H), 6.77 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.59 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.50 (d, J=16.9Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.65 (s, 3H), 3.41-3.38 (m, 1H), 3.06-2.93 (m, 3H), 1.73-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

Reference Example 32

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.34 (m, 3H), 7.22-7.01 (m, 9H), 6.76 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.60 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.50 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.77-4.75 (m, 1H), 3.76-3.74 (m, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.04-2.95 (m, 3H), 1.72-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

Reference Example 35

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.41-7.36 (m, 3H), 7.20-7.17 (m, 4H), 6.75 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.57-5.52 (m, 2H), 4.83-4.78 (m, 1H), 3.77-3.72 (m, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.38 (dd, J=3.4, 12.6Hz, 1H), 3.06-2.95 (m, 3H), 1.75-1.45 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (EST+) 599 (M++1, 66%) .

Reference Example 36

<sup>1</sup>H NMR(400MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.40 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.21-7.17 (m, 4H), 7.1 4-7.09 (m, 2H), 6.75 (d, J=7.4Hz, 1H), 5.59-5.54 (m, 2H), 4.83-4.78 (m, 1H), 3.77-3.72 (m, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.37 (dd, J=3.4, 12.4Hz, 1H), 3.04-2.9 5 (m, 3H), 1.75-1.45 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 583 (M++1, 67%) .

Reference Example 57

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDC1,) δ ppm 7.96-7.94 (m, 1H), 7.86 (s, 1H), 7.52-7.39 (m 3H), 7.22-7.16 (m, 2H), 6.76 (d, J=7.0Hz, 1H), 5.59 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.50 (d, J=16.9Hz, 1H), 4.76-4.74 (m, 1H), 3.92 (s, 3H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.64 (s, 3H), 3.40-3.35 (m, 1H), 3.03-2.92 (m, 3H), 1.75-1.41 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

Reference Example 59

MS (BSI+) 637 (N++1, 96%) .

Reference Example 60

MS (ESI+) 649 (M+1, 92%) .

Reference Example 61

H MMR (300 MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.44-7.17 (m, 7H), 6.80-6.77 (m, 1H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.1Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.64 (s, 3H), 3.40-3.35 (m, 1H), 3.00-2.94 (m, 3H), 1.71-1.60 (m, 4 H), 1.40 (s, 9H).

Reference Example 62

'H NMR (300 MHz, CDC1,) δ ppm 7.59-7.51 (m, 4H), 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7 .16 (m, 2H), 6.76 (d, J=9.0Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.1Hz, 1H), 4.72-4.70 (m, 1H), 3.73-3.71 (m, 1H), 3.63 (s, 3H), 3.42-3.38 ( n, 1H), 3.06-2.93 (m, 3H), 1.73-1.48 (m, 4H), 1.40 (s, 9H). Reference Example 63

'H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δppm 7.42-7.33 (m, 2H), 7.22-7.15 (π, 2H), 7.05-6 .96 (m, 3H), 6.75 (d, J=7.9Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.49 (d, J=17. .0Hz, 1H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.41-3.36 (m, 1H), 3.01-2.94 (m, 3H), 1.74-1.61 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

Reference Example 64

Reference Example 65

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.32-7.15 (m, 3H), 6.84-6 .75 (m, 4H), 5.59 (d, J=16.8Hz, 1H), 5.49 (d, J=16.8Hz, 1H), 4.76-4.74 (m, 1H), 3.81 (s, 3H), 3.74-3.72 (m, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.39-3.34 (m, 1H), 3.02-2.94 (m, 3H), 1.71-1.58 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1H). 7.22-7.15 (m, 2H). 6.78-6 .75 (m, 1H). 6.37 (s, 3H). 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H). 5.49 (d, J=17.1Hz, 1H). 4.75-4.73 (m, 1H). 3.78 (s, 6H). 3.73-3.71 (m, 1H). 3.61 (s, 3H). 3.40-3.

35 (m. 1H), 3.02-2.94 (m. 3H), 1.76-1.59 (m. 4H), 1.40 (s. 9E).

Reference Example 66

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.30-7.15 (m, 3H), 6.80-6.71 (m, 4H), 5.59 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.49 (d, J=16.9Hz, 1H), 4.73-4.71 (m, 1H), 3.87-3.83 (m, 4H), 3.73-3.71 (m, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.38-3.35 (m, 1H), 3.19-3.16 (m, 4H), 2.99-2.93 (m, 3H), 1.74-1.46 (m, 4H), 1.40 (s, 9H). Reference Example 80

MS (ESI+) 595 (M++1, 100%) .

Reference Example 81

MS (ESI+) 595 (M++1, 92%) .

Reference Example 82

MS (ESI+) 633 (M++1, 75%) .

Reference Example 83

MS (ESI+) 625 (M++1, 85%) . Reference Example 84 WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 278

MS (ESI+) 639 (M++1, 85%) .

Reference Example 85

MS (ESI+) 623 (M+1, 80%) .

Reference Example 86

MS (ESI+) 623 (M++1, 60%) .

Reference Example 87

MS (ESI+) 623 (M+1, 100%) .

Reference Example 88

MS (ESI+) 649 (M+1, 53%) .

Reference Example 89

MS (ESI+) 609 (M+1, 100%) .

Reference Example 90

MS (ESI+) 581 (M+1, 75%).

Reference Example 91

MS (ESI+) 623 (M+1, 90%) .

Reference Example 92

MS (BSI+) 623 (M+1, 76%) .

Reference Example 93

MS (ESI+) 637 (M++1, 90%) .

Reference Example 94

MS (ESI+) 637 (M+1, 100%) .

Reference Example 95

MS (ESI+) 635 (M+1, 71%) .

Reference Example 96

'H NMR (300MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7, 42-7, 38 (m, 1H), 7, 32-7, 15 (m, 3H), 6, 96-6, 75 (m, 4H), 5.59 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.75-4.73 (m,

1H), 3,74-3,72 (m, 2H), 3,62 (s, 3H), 3,38-3,35 (m, 1H), 3,02-2,98 (m,

3H), 1.78-1.41 (m. 4H), 1.40 (s. 9H), 0.79-0.78 (m. 4H). MS (ESI+) 621 (M+1, 82%).

Reference Example 97

MS (ESI+) 635 (M+1, 87%) .

Reference Example 98

MS (ES1+) 631 (M++1, 87%) .

Reference Example 99

MS (ESI+) 645 (M++1, 100%) .

Reference Example 100

MS (ESI+) 663 (M+1, 100%) .

Reference Example 101

MS (ESI+) 681 (M+1, 100%) .

Reference Example 102

MS (ESI+) 659 (M+1, 100%) .

Reference Example 103

MS (ES1+) 657 (M++1, 87%) .

Reference Example 104

MS (RSI+) 639 (M++1, 58%) .

Reference Example 105

MS (ESI+) 653 (N++1, 80%) .

Reference Example 106

MS (ESI+) 653 (M+1, 80%) .

Reference Example 107

MS (ESI+) 595 (M+1, 76%) .

Reference Example 108

MS (ES1+) 643 (M++1, 40%) .

Reference Example 109

MS (ES1+) 707 (M++1, 100%) .

Reference Example 110

MS (ESI+) 609 (M++1, 75%) .

Reference Example 111

MS (ESI+) 631 (M+1, 90%) .

Reference Example 112

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

280

MS (ESI+) 679 (M+1, 100%) .

Reference Example 113

 $Tert-butyl\{(3R)-1-[7-(2-methylbenzyl)-1-methyl-6-oxo-2-phenoxy-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl\} carbamate$ 

The compound of Reference Example 113 was synthesized from the compound of the corresponding reference example in the same manner as in Reference Example 31.

MS (ESI+) 545 (M+1, 88%) .

The compounds of Reference Examples 114 through 123 were synthesized from the compounds of the corresponding reference examples in the same manner as in Reference Example 113.

Reference Example No.	R <sup>2</sup>	Reference Example No.	R <sup>2</sup>
Reference Example 114	HOOO	Reference Example 119	$\bigcirc$ $\bigcirc$ $\bigcirc$ $\bigcirc$
Reference Example 115	MeO OO	Reference Example 120	FYOO
Reference Example 116	Eto Oo	Reference Example 121	F <sub>3</sub> CO 0
Reference Example 117	7000	Reference Example 122	MeO O
Reference Example 118	a co	Reference Example 123	ery°

Reference Example 114

MS (ESI+) 561 (M++1, 81%) .

Reference Example 115

MS (ESI+) 575 (M++1, 100%) .

Reference Example 116

MS (ESI+) 589 (M++1, 100%) .

Reference Example 117

MS (ESI+) 603 (M++1, 100%) .

Reference Example 118

MS (BSI+) 629 (M++1, 100%) . Reference Example 119

MS (ESI+) 637 (M++1, 70%) .

Reference Example 120

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

282

MS (ESI+) 611 (M++1, 100%) .

Reference Example 121

MS (ESI+) 629 (M++1, 100%) .

Reference Example 122

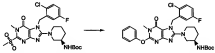
MS (ESI+) 593 (M++1, 100%) .

Reference Example 123

MS (ESI+) 589 (M++1, 100%) .

Reference Example 124

 $Tert-butyl\{(3R)-1-[7-(2-chloro-5-fluorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-2-phenoxy-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl\} carbamate$ 



The compound of Reference Example 124 was synthesized from the compound of the corresponding reference example in the same manner as in Reference Example 31.

MS (ESI+) 583 (M++1, 54%) .

The compounds of Reference Examples 125 and 126 were synthesized from the compounds of the corresponding reference examples in the same manner as in Reference Example 31.

Reference Example 125

MS (ESI+) 613 (M++1, 100%) .

Reference Example 126

MS (ESI+) 649 (M++1, 100%) .

### Reference Example 40

 $Tert-butyl\{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-2-(3-methoxyphenyl)-1-methyl-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl\} carbamate$ 

A 1M tetrahydrofuran solution (0.79 mL) of 3-methoxyphenyl magnesium bromide was added at 0°C to tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-(methylsulfonyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate (110 mg), the ingredients were stirred for 30 minutes, the temperature was increased to 25°C, and the content were stirred for 3 hours. A 1M tetrahydrofuran solution (1.58 mL) of 3-methoxyphenyl magnesium bromide was again added at 0°C, the contents were stirred for 30 minutes, the temperature was then increased to 25°C, and the contents were stirred for 3 hours.

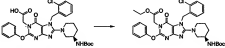
Saturated ammonium chloride aqueous solution (50 mL) was added to the reaction solution, and the tetrahydrofuran was distilled off at reduced pressure before extraction 3 times with chloroform (30 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was purified by preparative thin layer chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 30/1), giving the titled compound (118 mg).

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.41-7.34 (m, 2H), 7.21-7.18 (m, 2H), 7.11-7.01 (m 3H), 6.84-6.82 (m, 1H), 5.66 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.86-4.84 (m, 1H), 3.82 (s, 3H), 3.74-3.72 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.47-3.43 (m, 1H), 3.10-3.03 (m, 3H), 2.07-2.05 (m, 1H), 1.75-1.43 (m, 3H), 1.42 (s, 9H).

MS (ESI+) 579 (M<sup>4</sup>+1, 19%) .

Reference Example 41

Ethyl[8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-2-phenoxy-6,7-dihydro-1H-purine-1-yl]acetate



Ethanol (0.083 mL), 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimide hydrochloride (169 mg), 1-hydroxybenzotriazole (119 mg), and triethylamine (0.122 mL) were added to N.N-dimethyl formamide solution (3.0 mL) of [8-{(3R)-3-[(tertbutoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-2-phenoxy-6,7-dihydro-1H-purine-1-yl|acetic acid (179 mg), and the reaction solution was stirred over night. Water and sodium bicarbonate were added to the reaction solution, the solution was rendered alkaline, and it was extracted twice with chloroform. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was then concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column layer chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 5/1 to 1/1), giving the titled product (92.6 mg).

 $^{1}$ H NMR (400 MHz, CDCl<sub>s</sub>)  $\delta$  ppm 7.44-7.39 (m, 3H), 7.26-7.16 (m, 5H), 6.83-6

.78 (m, 1H), 5.55-5.50 (m, 2H), 4.96 (s, 2H), 4.84-4.79 (m, 1H), 4.22 (q, J=7.1Hz, 2H), 3.77-3.72 (m, 1H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.05-3.00 (m, 3H), 1.76-1.50 (m, 4H), 1.40 (s, 9H), 1.26 (t, J=7.1Hz, 3H).

MS (ESI+) 637 (M\*+1, 73%).

# Reference Example 42

[8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-2-phenoxy-6,7-dihydro-1H-purine-1-yl]acetic acid

Tetrakis triphenylphosphinopalladium (18 mg) and morpholine (0.0532 mL) were added at 0°C to a tetrahydrofuran solution (5.0 mL) of allyl [8-{(3R)-3-[(tetr-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-2-phenoxy-6,7-dihydro-Hl-purine-1-yl]acetate (330 mg), and the reaction solution was stirred for 1 hour at 0°C. Water and citric acid were added to the reaction solution, rendering the solution weakly acidic, and it was extracted twice with chloroform. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was then concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column layer chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 100/1 to 100/3), giving the titled product (37.2 mg).

'H NMR (400 MHz, CDC1,) & ppm 7.42-7.37 (m, 3H), 7.26-7.16 (m, 5H), 6.79 (d, J=6.7Hz, 1H), 5.53-5.48 (m, 2H), 4.99 (s, 2H), 4.84-4.79 (m, 1H), 3.77-3.72 (m, 1H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.02-2.97 (m, 3H), 1.74-1.50 (m, 4H), 1.39 (s, 9H).

MS (GSI+) 609 (M\*+1, 70%)

#### Reference Example 43

[8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-2-carboxylic acid

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

A 1N sodium hydroxide aqueous solution (0.379 mL) was gradually added in the form of drops to a tetrahydrofuran (4 mL) and methanol (6 mL) solution of methyl 8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl]-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purin-2-carboxylate (98 mg), and the contents were stirred over night at 25°C. The reaction solvent was distilled off at reduced pressure, 10% citric acid aqueous solution (50 mL) was then added, and the solution was extracted twice with chloroform (50 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was then concentrated at reduced pressure, giving the titled product (98 mg).

MS (ESI+) 503 (M+1, 28%) .

Reference Example 44

Tert-butyl((3R)-1-{7-(2-chlorobenzyl)-2-amino-6-oxo-1-[2-oxo-2-(pyridine-2-vlamino)ethyll-6,7-dihydro-1H-purin-8-vl}piperidine-3-vl) carbamate

2-aminipyridine (16.6 mg), 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimide hydrochloride (33.8 mg), 1-hydroxybenzotriazole (23.8 mg), and triethylamine (0.0244 mL) were added to an N,N-dimethyl formamide solution (1.0 mL) of [8-{(3R)-3-[(terbutoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-2-cyano-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-1-yl]acetic acid (47.8 mg), and the reaction solution was stirred over night. Water and sodium bicarbonate were added to the reaction solution, the solution was rendered alkaline, and it was extracted twice with chloroform. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was then concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column layer chromatography (silica gel, chloroform/ethyl acetate = 1/2), giving the

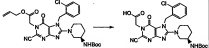
titled product (4.9 mg).

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) & ppm 8.98 (br. 1H), 8.26 (d, J=0.9Hz, 1H), 7.73-7.68 (m, 2H), 7.38 (d, J=7.8Hz, 1H), 7.24-7.19 (m, 2H), 7.10-7.05 (m, 1H), 6.78 (d, J=7.0 Hz, 1H), 5.62-5.57 (m, 2H), 5.07 (s, 2H), 4.78-4.73 (m, 1H), 3.80-3.75 (m, 1H), 3.57-3.52 (m, 1H), 3.28-3.23 (m, 1H), 3.12-3.07 (m, 2H), 2.04-1.50 (m, 4H), 1.41 (s, 9H).

MS (CSI+) 618 (M\*+1, 37%).

### Reference Example 45

[8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-2-cyano-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-2-yl]acetic acid



Tetrakis triphenylphosphinopalladium (18 mg) and morpholine (0.0532 mL) were added at 0°C to a tetrahydrofuran solution (1.4 mL) of allyl [8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-2-cyano-6-oxo-6,7-dihydro-

1H-purine-1-yl]acetate (166 mg), and the reaction solution was stirred for 1 hour at 0°C. Water and citric acid were added to the reaction solution, rendering the solution weakly acidic, and it was extracted twice with chloroform. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was then concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column layer chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 100/1 to 100/3), giving the titled product (145 mg).

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.44-7.39 (m, 1H), 7.25-7.20 (m, 2H), 6.81-6 .76 (m, 1H), 5.59-5.54 (m, 2H), 5.00 (s, 2H), 4.78-4.73 (m, 1H), 3.78-3.73 (m, 1H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.04-2.97 (m, 3H), 1.81-1.56 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 542 (M+1, 53%) .

Reference Example 46

 $Tert-butyl\{(3R)-1-[2-benzoyl-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl\} carbamate$ 

60% sodium hydride dispersion (64 mg) was added to an N,N-dimethyl formamide solution (15 mL) of mandelonitrile (286 mg), and the contents were stirred for 1 hour at 80°C. The reaction solution was cooled to 25°C, an N,N-dimethyl formamide solution (5 mL) of tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-(methylsulfonyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl]carbamate (220 mg) was added in the form of drops, and the ingredients were stirred for 2 hours at 80°C. Saturated sodium bicarbonate aqueous solution (50 mL) was added to the reaction solution, which was extracted 3 times with chloroform (30 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 10/1 to 1/1), giving the titled product (33 mg).

¹H NMR (300 MHz, CDC1,) δ ppm 8.03-8.00 (m, 2H), 7.71-7.42 (m, 4H), 7.26-7
.23 (m, 2H), 6.86-6.84 (m, 1H), 5.65-5.55 (m, 2H), 5.14-5.12 (m, 1H), 3.6
9-3.67 (m, 1H), 3.51 (s, 3H), 3.46-3.39 (m, 1H), 3.17-3.05 (m, 3H), 1.83-1
.42 (m, 4H), 1.41 (s, 9H).
MS (BSI+) 577 (M\*+1, 35%).

Reference Example 47

Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-(2-naphthylsulfonyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate

An aqueous solution (1 mL) of sodium tungstate (114 mg) was added while cooled on

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 289

ice to a methanol solution (2 mL) and an acetic acid solution (10 mL) of tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-

yl}carbamate (170 mg), a 30% hydrogen peroxide aqueous solution (0.399 mL) was then gradually added in the form of drops, after 30 minutes the temperature was increased to 25°C, and the ingredients were stirred for 6 hours. The reaction solution was distilled off at reduced pressure, and toluene (30 mL) was added before distillation at reduced pressure (repeated 3 times), Saturated sodium bicarbonate aqueous solution (30 mL) was added, followed by extraction twice with chloroform (30 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 5/1 to 1/1), giving the titled product (37 mg).

MS (ESI+) 663 (M++1, 24%) .

### Reference Example 48

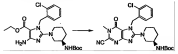
Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-(2-naphthylthio)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-vl]piperidin-3-vl}carbamate

60% sodium hydride dispersion (80 mg) was added to a tetrahydrofuran solution (20 mL) of 2-naphthyl thiol (400 mg), and the ingredients were stirred for 1 hour at 25°C. A tetrahydrofuran solution (10 mL) of tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-(methylsulfonyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yllpiperidin-3-yllcarbamate (275 mg) was added in the form of drops to the reaction solution, and the ingredients were stirred for 3 hours at 25°C. A 10% potassium carbonate aqueous solution (50 mL) was added to the reaction solution, and the tetrahydrofuran was distilled off at reduced pressure before extraction 3 times with chloroform (30 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was purified by column chromatography (silica gel. chloroform/methanol = 100/1 to 20/1), giving the titled product (265 mg).

MS (ESI+) 631 (M++1, 77%) .

Reference Example 49

Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-2-cyano-1-methyl-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate



dichloromethane solution (10 mL) of ethyl 4-amino-2-{(3R)-3-[(tertbutoxycarbonyl)aminolpiperidin-1-yl}-1-(2-chlorobenzyl)-1H-imidazole-5-carboxylate (304 mg) was added to a dichloromethane solution (10 mL) of 4,5-dichloro-1,2,3dithiazolium chloride (663 mg), a dichloromethane solution (2 mL) of pyridine (0.512 mL) was added in the form of drops, and the ingredients were stirred for 6 hours at 25°C. Tetrahydrofuran (20 mL) was added to the reaction solution, followed by filtration with celite and concentration of the filtrate at reduced pressure. A tetrahydrofuran solution (20 mL) of the reaction mixture was cooled to 0°C, 2N methylamine/tetrahydrofuran solution (15 mL) was gradually added in the form of drops, the temperature was gradually increased to 25°C, and the contents were stirred over night. The tetrahydrofuran was distilled off at reduced pressure, 10% potassium carbonate aqueous solution (50 mL) was then added to the reaction solution, and the solution was extracted 3 times with chloroform (40 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 10/1 to 1/1), giving the titled product (199 mg).

'H NMR (300 MHz, CDC1,) & ppm 7.42 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.25-7.16 (m, 2H), 6.72 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.56 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.4Hz, 1H), 4.70-4.68 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.53-3.49 (m, 1H), 3.38-3.34 (m, 1H), 3.24-3.2 (m, 1H), 3.09-2.99 (m, 2H), 1.80-1.48 (m, 4H), 1.41 (s, 9H).

MS (ESI+) 498 (M+1, 100%)

Reference Example 50

Tert-butyl{(3R)-1-[2-acetyl-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate

A tetrahydrofuran solution (5 mL) of methyl magnesium bromide/3M tetrahydrofuran solution (0.088 mL) was cooled to -78°C, copper bromide (6 mg), tert-butyl dimethylsilyl chloride (29 mg), and tetrahydrofuran solution (10 mL) of tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-2-cyano-1-methyl-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-y]piperidin-3-

y1}carbamate (44 g) were added, the ingredients were stirred for 1 hour, and the temperature was gradually increased to 25°C over a period of 3 hours and the contents were stirred. The reaction solution was cooled to 0°C, methyl magnesium bromide/3M tetrahydrofuran solution (0.750 mL) was added in the form of drops, the ingredients were stirred for 30 minutes, the temperature was then increased to 25°C, and the ingredients were stirred for 5 hours. Saturated ammonium chloride aqueous solution (50 mL) was added to the reaction solution, and the tetrahydrofuran was distilled off at reduced pressure before extraction with ethyl acetate (100 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 1/1), giving the titled product (12 mg).

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.43-7.40 (m, 1H), 7.24-7.16 (m 2H), 6.75 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.68 (d, J=16.8Hz, 1H), 5.57 (d, J=16.8Hz, 1H), 4.71-4.69 (m, 1H), 3.78-3.76 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.52-3.47 (m, 1H), 3.15-3.00 (m, 3H), 2.77 (s, 3H), 1.79-1.48 (m, 4H), 1.42 (s, 9H).

MS (ESI+) 515 (M<sup>4</sup>+1, 17%).

#### Reference Example 51

Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-(methylthio)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate

Methyl isothiocyanate (1.11 g) was added to a pyridine solution (30 mL) of ethyl 4-

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 292

amino-2-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-1-(2-chlorobenzyl)-1Himidazole-5-carboxylate (36.4 mg) in a nitrogen atmosphere, and the ingredients were heated and stirred for 6 hours at 125°C. The reaction solution was cooled to 25°C, potassium carbonate (2.10 g) was added, the temperature was again increased to 125°C. and the ingredients were heated and stirred for 6 hours. The reaction solution was cooled to 25°C and filtered, and toluene (30 mL) was added to the filtrate before concentration at reduced pressure (repeated 4 times). Potassium carbonate (2.10 g) was added to a tetrahydrofuran solution (30 mL) of the reaction solution, it was cooled to 0°C, methyl iodide (0.948 mL) was added in the form of drops, the temperature was then increased to 25°C, and the ingredients were stirred for 4 hours. Toluene (50 mL) was added to the reaction solution before concentration at reduced pressure (repeated 4 times), Water (100 mL) was added to the reaction mixture, and it was extracted 3 times with chloroform (100) mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 5/1 to 1/1), giving the titled product (4.20 mg).

<sup>1</sup> H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.41-7.38 (m, 1H), 7.23-7.14 (m. 2H), 6.75 ( d, J=7.1Hz, 1H), 5.60 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.50 (d, J=17.1Hz, 1H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.77-3.75 (m, 1H), 3.53 (s, 3H), 3.47-3.41 (m, 1H), 3.06-3.00 ( m, 3H), 2.67 (s, 3H), 1.72-1.44 (m, 4H), 1.42 (s, 9H). MS (BSI+) 519 (M++1, 100%) .

Reference Example 128

Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-methylbenzyl)-1-methyl-2-(methylthio)-6-oxo-6,7-dihydro-1Hpurine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate



The compound of Reference Example 128 was synthesized in the same manner as in Reference Example 51.

MS (BSI+) 499 (M++1, 86%) .

Reference Example 129

Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chloro-5-fluorobenzyl)-1-methyl-2-(methylthio)-6-oxo-6,7dihydro-1H-

purine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate

The compound of Reference Example 129 was synthesized in the same manner as in Reference Example 51.

MS (ESI+) 537 (M+1, 88%) .

## Reference Example 52

 $Tert-butyl\{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-(methylsulfonyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl\}carbamate$ 

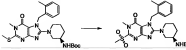
The compound of Reference Example 52 was synthesized in the same manner as in Reference Example 47.

MS (ESI+) 551 (M+1, 100%) .

#### Reference Example 130

Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-methylbenzyl)-1-methyl-2-(methylsulfonyl)-6-oxo-6,7-dihydro-

1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate



The compound of Reference Example 130 was synthesized in the same manner as in Reference Example 47.

MS (ESI+) 531 (M+1, 66%) .

### Reference Example 131

 $\label{lem:condition} Tert-butyl\{(3R)-1-[7-(2-chloro-5-fluorobenzyl)-1-methyl-2-(methylsulfonyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl\}carbamate$ 

The compound of Reference Example 131 was synthesized in the same manner as in Reference Example 47.

# Reference Example 53

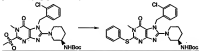
Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-2-(phenylsulfonyl)-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate

The compound of Reference Example 53 was synthesized in the same manner as in Reference Example 47.

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 8.06-8.03 (m, 2H), 7.77-7.72 (m, 1H), 7.65-7 .59 (m, 2H), 7.41 (d, J=6.4Hz, 1H), 7.24-7.16 (m, 2H), 6.68 (d, J=7.5Hz, 1 H), 5.64 (d, J=16.8Hz, 1H), 5.53 (d, J=16.8Hz, 1H), 4.67-4.65 (m, 1H), 4.0 4 (s, 3H), 3.71-3.69 (m, 1H), 3.41-3.38 (m, 1H), 3.02-2.94 (m, 3H), 1.76-1 .43 (m, 4H), 1.39 (s, 9H).

#### Reference Example 54

Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-2-(phenylthio)-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate



60% sodium hydride dispersion (80 mg) was added to a tetrahydrofuran solution (20 mL) of thiophenol (275 mg), and the contents were stirred for 1 hour at 25°C. A tetrahydrofuran solution (10 mL) of tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-(methylsulfonyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl]carbamate (3.85 g) was added in the form of drops to the reaction solution, and the solution was stirred for 3 hours at 25°C. 10% potassium carbonate aqueous solution (50 mL) was added to the reaction solution, and the tetrahydrofuran was distilled off at reduced pressure before extraction 3 times with chloroform (30 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was purified by column chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 100/1 to 20/1), giving the titled product (262 mg).

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.64-7.64 (m, 2H), 7.46-7.38 (m, 4H), 7.23-7 .12 (m, 2H), 6.69 (d, J=6.0Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.

1Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.71-3.69 (m, 1H), 3.66 (s, 3H), 3.36-3.32 (m, 1H), 3.01-2.97 (m, 3H), 1.70-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 581 (M<sup>4</sup>+1, 28%).

# Reference Example 55

Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-2-(1H-pyrrol-1-yl)-6,7-dihydro-1H-purine-8-yl]piperidin-3-yl}carbamate

60% sodium hydride dispersion (32 mg) was added to a tetrahydrofuran solution (5 mL) of pyrrole (67 mg), and the contents were stirred for 1 hour at 60°C. The reaction solution was cooled to 25°C, a tetrahydrofuran solution (2 mL) of tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-(methylsulfonyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-8-

yl]piperidin-3-yl}carbamate (110 mg) was added in the form of drops to the reaction solution, and the solution was stirred for 4 hours at 25°C. Saturated ammonium chloride aqueous solution (50 mL) was added to the reaction solution, and the tetrahydrofuran was distilled off at reduced pressure before extraction 3 times with chloroform (50 mL). The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 5/1 to 1/2), giving the titled product (89 mg).

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDC1,) δ ppm 7.43-7.40 (m, 1H), 7.24-7.18 (m, 2H), 7.09 (t, J=2.2Hz, 2H), 6.82 (d, J=6.8Hz, 1H), 6.35 (d, J=2.2Hz, 2H), 5.64 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.54 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.76-4.74 (m, 1H), 3.77-3.75 (m, 1H), 3.50 (s, 3H), 3.45-3.42 (m, 1H), 3.15-3.02 (m, 3H), 1.77-1.42 (m, 4H), 1.41 (s, 9H).

## Reference Example 56

MS (ESI+) 538 (M++1, 100%) .

Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-2-(2-oxopyrrolidin-1-yl)-6,7-

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 297

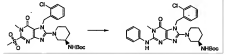
dihydro-1H-purine-8-yllpiperidin-3-yl}carbamate

The compound of Reference Example 56 was synthesized in the same manner as in Reference Example 55.

<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7.17 (m, 2H), 6.81-6 .78 (m, 1H), 5.63 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.52 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.78-3.76 (m, 1H), 3.53 (s, 3H), 3.46-3.42 (m, 1H), 3.08-3.00 (m, 3 H), 2.61-2.56 (m, 2H), 2.30-2.17 (m, 2H), 1.75-1.42 (m, 6H), 1.41 (s, 9H). MS (ESI+) 556 (M++1, 19%) .

### Reference Example 132

Tert-butyl{(3R)-1-[7-(2-chlorobenzyl)-2-phenylamino-1-methyl-6-oxo-6,7-dihydro-1Hpurine-8-v1]piperidin-3-v1}carbamate



The compound of Reference Example 132 was synthesized in the same manner as in Reference Example 55.

MS (ESI+) 564 (M+1, 73%) .

### Reference Example 58

3-{[8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)aminolpiperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-2-vlloxy}benzoic acid

The compound of Reference Example 58 was synthesized in the same manner as in Reference Example 43.

## MS (BSI+) 609 (M+1, 56%).

### Reference Example 133

4-{[8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-2-yl]oxy}benzoic acid

The compound of Reference Example 133 was synthesized in the same manner as in Reference Example 43.

MS (ESI+) 609 (M++1, 75%) .

#### Reference Example 67

 $Allyl \ [8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-2-phenoxy-6,7-dihydro-1H-purine-1-yl]acetate$ 

The compound of Reference Example 67 was synthesized in the same manner as in Reference Example 31.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDC1,) δ ppm 7.41-7.37 (m, 3H), 7.26-7.17 (m, 5H), 6.78 (d, J=7.0, 1H), 5.88-5.85 (m, 1H), 5.55-5.46 (m, 2H), 5.33-5.21 (m, 2H), 5.00 (s, 2H), 4.79-4.59 (m, 1H), 4.68-4.11 (m, 2H), 3.76-3.68 (m, 1H), 3.37

(dd, J=3.2, 12.5 Hz, 1H), 3.05-2.96 (m, 3H), 1.75-1.50 (m, 4H), 1.40 (s, 9 H).

MS (ESI+) 649 (M++1, 30%) .

#### Reference Example 68

Allyl [8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-2-(methylsulfonyl)-6-oxo-6.7-dihydro-1H-purine-1-yllacetate

The compound of Reference Example 68 was synthesized in the same manner as in Reference Example 47.

Oxone (4.65 g, Aldrich) was added to a methanol-water suspension (25 mL) of 2-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-3-(2-chloro-5-fluorobenzyl)-5-methyl-6,7-

dihydropyrazo[1,5-a]pyrazin-4(5H)-one (380 mg), and the mixture was vigorously stirred over night at room temperature. Saturated sodium bicarbonate aqueous solution was added to the reaction solution, rendering it neutral, water was added to the residue obtained by concentration at reduced pressure, and it was extracted 3 times with chloroform. The pooled organic layers were washed with saturated brine, dried over anhydrous sodium sulfate, and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting crude product (440 mg) was used as such in subsequent reaction.

¹H NMR (400 MHz, CDC1₃) δ ppm 7.40 (dd, J=7.8, 1.5 Hz, 1H), 7.27-7.22 (m, 2H), 6.81-6.76 (m, 1H), 5.93-5.88 (m, 1H), 5.65-5.60 (m, 1H), 5.31 (dd, J=1.4, 17.2Hz, 2H), 5.28-5.23 (m, 2H), 4.73-4.67 (m, 1H), 4.70-4.65 (m, 2H), 3.81-3.76 (m, 1H), 3.55 (s, 3H), 3.19-3.14 (m, 1H), 3.08-3.03 (m, 2H), 1.74-1.69 (m, 1H), 1.61-1.51 (m, 3H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 635 (M¹+1, 36%)

# Reference Example 69

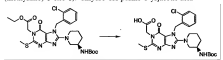
2-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-3-(2-chloro-5-fluorobenzyl)-5-methyl-6,7-dihydropyrazolo[1,5-a]pyrazine-4(5H)-one

Potassium carbonate (828 mg) and 3-bromopropene (0.312 mL) were added to an N,N-dimethyl formamide-chloroform suspension (5 mL + 5 mL) of [8-{(3R)-3-{(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-2-(methylthio)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-1-yl]acetic acid (563 mg), and the reaction solution was stirred for 4 hours at room temperature. Water was added to the reaction solution, the solution was rendered alkaline, and it was extracted twice with chloroform. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column chromatography (silica gel, chloroform/ethyl acetate = 20/1 to 4/1), giving the titled product (490 mg).

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.39 (dd, J=1.5, 7.8Hz, 1H), 7.23-7.18 (m, 2 H), 6.81-6.76 (m, 1H), 5.93-5.88 (m, 1H), 5.56-5.51 (m, 2H), 5.30 (dd, J=1.4, 17.2Hz, 1H), 5.23 (d, J=10.4Hz, 1H), 4.90 (s, 2H), 4.80-4.75 (m, 1H), 4.69-4.64 (m, 2H), 3.82-3.77 (m, 1H), 3.49-3.44 (m, 1H), 3.10-3.05 (m, 3H), 2.68 (s, 3H), 1.83-1.78 (m, 1H), 1.61-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H). MS (ESI+) 603 (M+1, 99%).

#### Reference Example 70

[8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-2-(methylthio)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-1-yl]acetic acid



Lithium hydroxide aqueous solution (1 N, 11 mL) was added to a tetrahydrofuranethanol mixture (11 mL + 5.0 mL) of ethyl [8-{(3R)-3-{(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl]-7-{(2-chlorobenzyl)-2-(methylthio)-6-ox-6,7-dihydro-1H-purine-1-yllacetate (650 mg), and the reaction solution was heated and

stirred for 10 minutes at 60°C. The reaction solution was allowed to cool to room temperature and concentrated at reduced pressure, water and citric acid were added to the resulting residue, rendering the solution weakly acidic, and it was extracted twice with chloroform. The pooled organic layers were washed with saturated brine, dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting crude product (740 mg) was used as such in subsequent reaction.

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.37 (d, J=7.5 Hz, 1H), 7.22-7.17 (m, 2H), 6 .77 (d, J=7.4 Hz, 1H), 5.57-5.52 (m, 2H), 4.87 (s, 2H), 4.85-4.80 (m, 1H), 3.79-3.74 (m, 1H), 3.49-3.42 (m, 1H), 3.11-3.06 (m, 3H), 2.66 (s, 3H), 1.81-1.76 (m, 1H), 1.75-1.48 (m, 3H), 1.41 (s, 9H).

### Reference Example 71

Ethyl [8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-2-(methylthio)-6-oxo-6.7-dihydro-1H-purine-1-yllacetate



Potassium carbonate (489 mg) and methyl iodide (0.110 mL) were added to an acetonitrile solution (27 mL) of ethyl [8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-2-thiooxo-2,3,6,7-tetrahydro-1H-purine-1-yl]acetate (1.07 g), and the solution was stirred for 2 hours at room temperature. The reaction solution was concentrated at reduced pressure, water was added to the residue, and it was extracted twice with chloroform. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column chromatography (silica gel, chloroform/ethyl acetate = 10/1 to 5/1), giving the titled product (0.690 g).

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>1</sub>) δ ppm 7.44-7.39 (m, 1H), 7.21-7.16 (m, 2H), 6.81-6.76 (m, 1H), 5.58-5.53 (m, 2H), 4.86 (s, 2H), 4.82-4.77 (m, 1H), 4.26-4.21 (m, 2H), 3.82-3.77 (m, 1H), 3.48-3.43 (m, 1H), 3.12-3.07 (m, 3H), 2.68 (s, 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.42

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

302

H).

MS (ESI+) 591 (M+1, 84%) .

#### Reference Example 72

 $\label{lem:eq:condition} Ethyl \ [8-\{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl\}-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-2-thiooxo-2,3,6,7-tetrahydro-1H-purine-1-yl]acetate$ 

Sodium (625 mg) was added to ethanol (120 mL), and 2-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-3-(2-chloro-5-fluorobenzyl)-5-methyl-6,7-dihydropyrazolo[1,5-a]pyrazin-4(5H)-one (15.4 g) was added to the resulting sodium ethoxide solution at room temperature. The reaction solution was stirred for 30 minutes at room temperature, and saturated ammonium chloride aqueous solution (5 mL) was added. Water and citric acid were added to the reaction solution, rendering the solution weakly acidic, and it was extracted twice with ethyl acetate. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure, giving the titled crude product (15.4 g).

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ ppm 7.45-7.40 (m, 1H), 7.28-7.23 (m, 2H), 6.97-6.92 (m, 1H), 5.52-5.47 (m, 2H), 5.19 (s, 2H), 4.68-4.63 (m, 1H), 4.20 (q, J=7.1 Hz, 2H), 3.81-3.76 (m, 1H), 3.72-3.67 (m, 1H), 3.30-3.25 (m, 3H), 1.88-1.83 (m, 1H), 1.66-1.61 (m, 2H), 1.53-1.48 (m, 1H), 1.41 (s, 9H), 1.26 (t, J=7.1 Hz, 3H).

MS (ESI+) 577 (M<sup>1</sup>+1, 54%).

# Reference Example 73

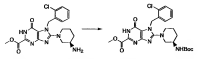
2-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-3-(2-chloro-5-fluorobenzyl)-5-methyl-6,7-dihydropyrazo[1,5-a]pyrazin-4(5H)-one

Ethyl isothiocyanatoacetate (10.0 g) was added at room temperature to an ethanol solution (62 mL) of ethyl 4-amino-2-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl]-1-(2-chlorobenzyl)-1H-imidazole-5-carboxylate (14.8 g), and the ingredients were heated and stirred for 3 hours. The reaction solution was cooled to room temperature and concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 5/1 to 1/1), giving the titled product (15.4 g).

¹H NMR (400 MHz, CDC1,) δ ppm 10.9 (s, 1H), 9.50 (brs, 1H), 7.44-7.39 (m, 1H), 7.25-7.20 (m, 2H), 6.72-6.67 (m, 1H), 5.34 (s, 2H), 4.65-4.55 (m, 3H), 4.25 (q, J=7.1 Hz, 2H), 4.20-4.15 (m, 2H), 3.90-3.85 (m, 1H), 3.11-2.91 (m, 3H), 1.94-1.89 (m, 1H), 1.61-1.48 (m, 3H), 1.41 (s, 9H), 1.31 (t, J=7.1 Hz, 3H), 1.20-1.15 (m, 3H).

#### Reference Example 74

Methyl 8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purinee-2-carboxylate



Water (5 mL) and saturated sodium bicarbonate aqueous solution (5 mL) were added to a tetrahydrofuran (10 mL) solution of methyl 8-{(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(2-chlorobenzyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purinee-2-carboxylate (367 mg) (367 mg) [sic], ditert-butyl dicarbonate (192 mg) was added, and the ingredients were stirred for 4 hours at 25°C. The reaction solution was concentrated at reduced pressure, ethyl acetate (150 mL)

was added, and the solution was washed with water and saturated sodium chloride aqueous solution. The organic layer was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was purified by column chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 100/1 to 30/1), giving the titled product (102 mg).

MS (ESI+) 517 (M++1, 19%) .

# Reference Example 75

 $Allyl \ [8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-2-cyano-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-1-yl]acetate$ 

Sodium cyanide (36.3 mg) was added to an N,N-dimethyl formamide (3.6 mL) solution of allyl [8-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-7-(2-chlorobenzyl)-2-(methylsulfonyl)-6-oxo-6,7-dihydro-1H-purine-1-yl]acetate (505 mg) at 0°C. The reaction solution was stirred for 2 hours at room temperature, water and sodium bicarbonate aqueous solution were added, rendering the solution alkaline, and it was extracted twice with chloroform. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate, and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column chromatography (silica gel, chloroform/ethyl acetate = 1/0 to 10/1), giving the titled product (245 mg).

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ ppm 7.44-7.39 (m, 1H), 7.25-7.20 (m, 2H), 6.80-6.75 (m, 1H), 5.94-5.89 (m, 1H), 5.63-5.58 (m, 2H), 5.36-5.31 (m, 2H), 5.02 (s, 2H), 4.75-4.70 (m, 3H), 3.80-3.75 (m, 1H), 3.57-3.52 (m, 1H), 3.30-3.25 (m, 1H), 3.10-3.05 (m, 2H), 1.89-1.84 (m, 1H), 1.71-1.56 (m, 3H), 1.41 (s, 9H).

Reference Example 76

MS (ESI+) 582 (M++1, 100%) .

Ethyl 4-amino-2-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-1-(2-

chlorobenzyl)-1H-imidazole-5-carboxylate

Sodium hydride (60%, 2.01 g) was added to tetrahydrofuran (233 mL) at room temperature, and the mixture was stirred for 30 minutes. A tetrahydrofuran solution (100 mL) of ethyl N-[(2)-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}(cyanoimino)methyl]-N-(2-chlorobenzyl)glycinate (16.0 g) was added at 0°C to the reaction solution, and the mixture was stirred for 2 hours at room temperature. The reaction solution was cooled to 0°C, water (1.8 mL) was carefully added, and saturated ammonium chloride aqueous solution (10 mL) was then added. The reaction solution was concentrated at reduced pressure, water and potassium carbonate were added to the residue, rendering the solution alkaline, and it was extracted twice with ethyl acetate. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate, and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure, giving the titled crude product (16.7 g).

'H NMR (400 MHz, CDC1,) δ ppm 7.39 (dd, J=1.6, 7.7Hz, 1H), 7.23-7.18 (m, 2 H), 6.81-6.76 (m, 1H), 5.31 (s, 2H), 6.23-5.03 (m, 1H), 4.12 (q, J=7.1Hz, 2H), 3.82-3.77 (m, 1H), 3.38-3.33 (m, 1H), 3.05-3.00 (m, 3H), 1.80-1.75 (m, 2H), 1.62-1.57 (m, 2H), 1.41 (s, 9H), 1.02 (t, J=7.1Hz, 3H).

MS (ESI+) 478 (M\*+1, 100%)

Reference Example 134

Ethyl 4-amino-2-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-1-(2-methylbenzyl)-1H-imidazole-5-carboxylate

The compound of Reference Example 134 was synthesized in the same manner as in Reference Example 76.

<sup>1</sup>H MMR (400MHz, CDCl<sub>2</sub>) δ ppm 7.15-7.05 (m, 3H), 6.63 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.17-5.10 (m, 2H), 4.98-4.96 (m, 3H), 4.08-4.06 (m, 2H), 3.76-3.73 (m, 1H), 3.2 9-3.25 (m, 1H), 2.97-2.86 (m, 3H), 2.33 (s, 3H), 1.85-1.49 (m, 4H), 1.41 (s, 9H), 1.07-1.01 (m, 3H).

MS (ESI+) 458 (M\*+1, 100%)

# Reference Example 135

Ethyl 4-amino-2-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl}-1-(2-methylbenzyl)-1H-imidazole-5-carboxylate

The compound of Reference Example 135 was synthesized in the same manner as in Reference Example 76.

"H NMR(400MHz, CDCl,) & ppm 7.33 (dd, J=5.0, 8.7Hz, 1H), 6.90 (dt, J=3.0, 8.4Hz, 1H), 6.54-6.52 (m, 1H), 5.21 (s, 2H), 5.02-4.96 (m, 3H), 4.14-4.10 (m, 2H), 3.79-3.71 (m, 1H), 3.28 (dd, J=3.2, 12.1Hz, 1H), 2.96-2.82 (m, 3H), 1.79-1.51 (m, 4H), 1.41 (s, 9H), 1.10-1.08 (m, 3H).

MS (BSI+) 496 (M\*+1, 100%)

# Reference Example 77

2-chlorobenzyl bromide (18.3 g) and potassium carbonate (24.6 g) were added to an acetonitrile solution (113 mL) of ethyl N-[(E)-{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-I-y]{(cyanoimino)methyl] glycinate (21.0 g), and the ingredients were stirred for 2 hours at 70°C. After cooling, the reaction solution was filtered and concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 2/1 to 2/3), giving

the titled product (16.3 g).

<sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ ppm 7.45-7.40 (m, 1H), 7.34-7.29 (m 3H), 4.63-4. 58 (m, 2H), 4.22 (q, J=7.1Hz, 2H), 4.03-3.98 (m, 2H), 3.76-3.71 (m, 2H), 3.54-3.25 (m, 4H), 1.95-1.90 (m, 2H), 1.71-1.59 (m, 2H), 1.44 (s, 9H), 1.29 (t, J=7.1Hz, 3H).

MS (ESI+) 478 (M++1, 82%)

Reference Example 136

The compound of Reference Example 136 was synthesized in the same manner as in Reference Example 77.

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, CDCl<sub>2</sub>) & ppm 7. 24-7. 18 (m, 3H), 7. 13-7. 11 (m, 1H), 4. 89-4. 80 (m, 1H), 4. 49 (s, 2H), 4. 19 (q, J=7.1Hz, 2H), 4. 02-3. 88 (m, 2H), 3. 76-3. 5 7 (m, 3H), 3. 42-3. 40 (m, 1H), 3. 25-3. 20 (m, 1H), 2. 23 (s, 3H), 1. 95-1. 87 (m, 2H), 1. 71-1. 61 (m, 2H), 1. 43 (s, 9H), 1. 27 (t, J=7. 1Hz, 3H).

MS (GS1+) 458 (M\*+1, 37%)

Reference Example 137

The compound of Reference Example 137 was synthesized in the same manner as in Reference Example 77.

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm 7.36 (dd, J=5.0, 8.8Hz, 1H), 7.08-7.06 (m, 1H),

7.03-6.98 (m, 1H), 4.79-4.74 (m, 1H), 4.62-4.52 (m, 2H), 4.23 (q, J=7.1Hz, 2H), 4.03-3.89 (m, 2H), 3.74-3.59 (m, 3H), 3.42-3.38 (m, 1H), 3.20-3.16 (m, 1H), 1.95-1.71 (m, 2H), 1.70-1.69 (m, 1H), 1.59-1.56 (m, 1H), 1.43 (s, 9H), 1.29 (t, J=7.1Hz, 3H).

### Reference Example 78

 $\label{eq:continuous} \begin{tabular}{ll} Ethyl & N-[(E)-\{(3R)-3-[(tert-butoxycarbonyl)amino]piperidin-1-yl\}(cyanoimino)methyl] \\ glycinate & (Continuous) & (Continuous)$ 

(R)-tert-3-butylpiperidin-3-yl carbamate (73.0 g) was added to a 2-propanol suspension (1.46 L) of diphenyl cyanoimide carbonate (86.8 g), and the reaction solution was stirred for 30 minutes at room temperature. The reaction solution was heated to 50°C, glycine ethyl ester hydrochloride (254 g) and triethylamine (254 mL) were added, and the reaction solution was again heated and stirred for 6 hours at 80°C. The solution was allowed to cool to room temperature, and the precipitate was filtered off and washed with ethyl acetate. The filtrate was concentrated at reduced pressure, and water and potassium carbonate were added to the residue, giving an alkaline solution which was extracted twice with chloroform. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 1/1 to 0/1), giving the titled product (133 g) in amorphous form.

'H NMR (400 MHz, CDC1,) & ppm 5.61 (br, 1H), 4.66 (br, 1H), 4.24 (q, J=7.1 Hz, 2H), 4.25-4.20 (m, 1H), 3.78-3.37 (m, 5H), 1.98-1.93 (m, 1H), 1.85-1.8 0 (m, 1H), 1.71-1.66 (m, 2H), 1.45 (s, 9H), 1.30 (t, J=7.1Hz, 3H). MS (ESI+) 354 (M'+1, 20%).

# Reference Example 79

8-bromo-7-(2-chlorobenzyl)-1-methyl-2-phenyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one

A dimethyl formamide solution (20 mL) of 8-bromo-7-(2-chlorobenzyl)-2-phenyl-1,7-dihydro-6H-purine-6-one (1.00 g) was added to a dimethyl formamide solution (2.4 mL) of sodium hydride (106 mg), and the reaction solution was stirred for 1 hour at room temperature. Methyl iodide (0.180 mL) was added to the reaction solution, addition and stirred over night. Dilute hydrochloric acid was added to the reaction solution, giving an acidic solution, which was extracted twice with chloroform. The pooled organic layers were dried over anhydrous sodium sulfate and filtered, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column chromatography (silica gel, chloroform/methanol = 100/1 to 50/1), giving the titled product (1.03 g).

MS (ESI+) 431 (M<sup>1</sup>+1, 100%)

Reference Example 138 3-difluoromethoxyphenol

$$F \downarrow 0 \longrightarrow NH_2 \longrightarrow F \downarrow 0 \longrightarrow OH$$

An aqueous solution (20 mL) of sodium sulfite (2.34 g) was added in the form of drops at 0°C to a 15% sulfuric acid aqueous solution of 3-difluoromethoxyaniline (4.90 g), and the contents were stirred for 30 minutes. The product was allowed to return to room temperature and was then heated to 70°C and stirred for 2 hours. The reaction solution was cooled to room temperature, water (100 mL) was added, and the solution was extracted with ethyl acetate (100 mL). The organic layer was washed with saturated sodium chloride aqueous solution and dried over anhydrous sodium sulfate. After filtration, the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 50/1 to 5/1), giving the titled product (2.13 g).

Reference Example 139 3-cyclopropoxyphenol

$$^{\text{HO}}$$
  $\bigcirc$   $^{\text{OBn}}$   $\longrightarrow$   $^{\text{O}}$   $\bigcirc$   $^{\text{OBn}}$   $\longrightarrow$   $^{\text{O}}$   $\bigcirc$   $^{\text{OH}}$ 

Cesium carbonate (2.34 g) and 2-chloroethyl-p-toluenesulfonate (9.39 g) were added to a tetrahydrofuran solution (40 mL) of 3-benzyloxyphenol (4.00 g) in a nitrogen atmosphere, and the contents were heated and stirred for 30 hours at 65°C. The reaction solution was cooled to room temperature, the solids were filtered off, and the filtrate was concentrated at reduced pressure. Tert-butoxypotassium (6.73 g) was added to a toluene solution (50 mL) of the crude product, and the mixture was stirred for 1 hour at 110°C. The reaction solution was cooled to room temperature, water (300 mL) was added, and the solution was extracted with ethyl acetate (300 mL). The organic layer was washed with saturated sodium chloride aqueous solution and dried over anhydrous sodium sulfate. After filtration, the filtrate was concentrated at reduced pressure. The resulting residue was separated and purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 100/1 to 20/1), giving a vinyl ether intermediate (3.44 g).

"H NMR (300 MHz, CDCl,) 5 ppm 7.44-7.18 (m, 6H), 6.72-6.59 (m, 4H), 5.04 (s, 2H), 4.77 (dd, J=1.6, 13.7Hz, 1H), 4.43 (dd, J=1.6, 6.1Hz, 1H).

A 1,2-dichloroethane solution (12 mL) of diethyl zinc (11.58 mL 1M hexane solution) was cooled to -5°C in a nitrogen atmosphere, a 1,2-dichloroethane solution (5 mL) of trichloroacetic acid (1.89 g) was gradually added in the form of drops, and the contents were stirred for 20 minutes. Dijodomethane (0.93 mL) was also added in the form of drops and stirred for 10 minutes, and a 1.2-dichloroethane solution (5 mL) of the above vinvl ether intermediate (1.31 g) was added in the form of drops. The solution was then gradually returned to room temperature over a period of 2 hours and stirred over night. Then, 2 N hydrochloric acid (20 mL) was added to the reaction solution, the 1,2dichloroethane was distilled off at reduced pressure, and the material was then diluted with diethyl ether (200 mL). The organic layer was washed with 1N hydrochloric acid, 2.5 N sodium hydroxide aqueous solution and saturated sodium chloride aqueous solution, and dried over anhydrous sodium sulfate. After filtration, the filtrate was concentrated at reduced pressure, and the resulting residue was separated and purified by column chromatography (silica gel, hexane/ethyl acetate = 100/1 to 20/1), giving a benzyl ether (0.74 g) of 3-cyclopropoxyphenol. 10% palladium-carbon catalyst (50% wet) (0.36 g) was added to a tetrahydrofuran (20 mL) and ethanol (20 mL) solution of the resulting

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

311

benzyl ether (0.74 g), and the contents were stirred for 5 hours at room temperature in a hydrogen atmosphere. The reaction solution was dried over anhydrous sodium sulfate and filtered with celite, and the filtrate was concentrated at reduced pressure, giving the titled 3-cyclopropoxyphenol (0.51 g).

"H NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>) oppm 7.12 (f, J=8.0Hz, 1H), 6.65-6.56 (m, 2H), 6.45-6.41 (m, 1H), 5.33 (br, 1H), 3.71-3.66 (m, 1H), 0.76-0.73 (m, 4H).

# Test Examples

# Test Example 1

# Assay of in vitro DPP-IV inhibitory action

Human serum or bovine plasma containing the DPP-IV enzyme was diluted with assay buffer (25 mM Tris-HCl, 140 mM NaCl, 10 mM KCl, pH 7.9) for use in tests (bovine plasma: final 5-fold dilution; human serum; final 10-fold dilution). Test compound solutions of varying concentration were added prior to incubation at room temperature, followed by the addition of substrate (Glycyl-L-Proline 4-Methyl-Coumaryl-7-Amide, Peptide Laboratories) to a final concentration of 100 μM, and a reaction was brought about at room temperature. Acetic acid was added to a final concentration of 12.5% to stop the reaction, and the fluorescent intensity was determined using a fluorescent plate reader at an excitation wavelength of 360 nm and a measurement wavelength of 460 nm. The compound concentration resulting in 50% inhibition was calculated as the IC<sub>50</sub> value from the enzyme inhibitory activity at the time the test compounds of varying concentration were added. The mean results of the second through seventh tests are given in Table 1.

(Table 1)

Test	DPP IV inhibitory activity				
Compounds	IC:	<sub>50</sub> (nM)			
	Bovine	Human			
Example 3	8	-			
Example 16	14	8			
Example 25	16	_			
Example 28	1	3			
Example 29	5	-			
Example 64	13	7			
Example 61	27	10			
Example 68	56	17			
Example 73	40	21			
Example 74	89	67			
Example 52	17	9			
Example 49	14	6			
Example 53	21	8			
Example 76	12	6			
Example 91	27	10			
Example 46	80	54			
Example 45	23	7			
Example 60	41	18			
Example 39	24	15			
Example 93	10	8			
Example 94	65	22			
Example 72	30	24			
Example 71	193	104			
Example 92	22	9			
Example 108	7	2			
Example 107	7	2			

(-: not detected)

## Test Example 2

# Assay of DPP-IV inhibitory activity in rat blood

SD rats were orally dosed with a 0.5% MC suspension of test compounds in doses of 3 mg/kg. 0.5% MC solution alone was given as the control. Blood samples were taken from the caudal vein prior to dosing and 1, 2, 4, 6, and 24 hours after dosing, and the samples were immediately centrifuged to separate the plasma. The resulting plasma was diluted with assay buffer (25 mM Tris-HCl, 140 mM NaCl, 10 mM KCl, pH 7.9) (final 20-fold dilution), substrate (Glycyl-L-Proline 4-Methyl-Coumaryl-7-Amide, Peptide

Laboratories) was added to a final concentration of  $100\,\mu\text{M}$  in the same manner as in Test Example 1, and a reaction was brought about at room temperature. Acetic acid was added to a final concentration of 12.5% to stop the reaction, and the fluorescent intensity was determined using a fluorescent plate reader at an excitation wavelength of 360 nm and a measurement wavelength of 460 nm. The proportion of DPP-IV activity in plasma after administration of the test compounds relative to the DPP-IV activity in plasma before administration was calculated to determine the DPP-IV inhibition in plasma. The area under curve (AUC<sub>0-24h</sub>) was also calculated in graphs plotting the DPP-IV inhibition as a comprehensive indicator of the *in vivo* DPP-IV inhibiting activity of the test compounds. The results are given in Table 2.

(Table 2)

(THOIC 2)						
Test	Inhibition (%) at each point in time after administration of test compounds					
Compounds	1h	2h	4h	6h	24h	(%×h)
Example 64	24	21	28	23	1	347
Example 67	80	79	75	71	31	1340
Example 68	69	72	74	63	30	1229
Example 73	64	69	69	61	28	1176
Example 72	57	56	61	49	16	902
Example 71	23	28	29	26	11	476

(n=3)

Test Example 3
Assay of DPP-IV inhibitory activity in mouse blood

C57BL mice on a high fat diet were orally dosed with a 0.5% MC suspension of test compounds in doses of 3 mg/kg, 0.5% MC solution alone was given as the control. Blood samples were taken from the caudal vein prior to dosing and 2, 4, 6, 10, and 24 hours after dosing, and the samples were immediately centrifuged to separate the plasma. The resulting plasma was diluted with assay buffer (25 mM Tris-HCl, 140 mM NaCl, 10 mM KCl, pH 7.9) (final 20-fold dilution), substrate (Glycyl-L-Proline 4-Methyl-Coumaryl-7-Amide, Peptide Laboratories) was added to a final concentration of 100 µM in the same manner as in Test Example 1, and a reaction was brought about at room temperature. Acetic acid was added to a final concentration of 12.5% to stop the reaction, and the fluorescent intensity was determined using a fluorescent plate reader at an excitation wavelength of 360 nm and a measurement wavelength of 460 nm. The proportion of DPP-IV activity in plasma after administration of the test compounds relative to the DPP-IV activity in plasma before administration was calculated to determine the DPP-IV

inhibition in plasma. The area under curve (AUC(0-24h)) was also calculated in graphs plotting the DPP-IV inhibition as a comprehensive indicator of the *in vivo* DPP-IV inhibiting activity of the test compounds. The results are given in Table 3.

(Table 3)

Test	Inhibition (%) at e	AUC <sub>0-24h</sub>			
Compounds	2h	4h	6h	24h	(% × h)
Example 64	17	17	22	47	1597
Example 39	37	60	79	87	533
Example 93	60	73	79	88	451
Example 94	43	69	76	86	543

(n=2 to 4)

<u>Test Example 4</u>
<u>Concentration of test compound in serum during oral administration to rats (compound of Example 49)</u>

After the administration of the compound of Example 49, serum was treated by liquid-liquid extraction. That is, SD rats (males, 7-weeks old) were orally dosed with a 0.5% MC suspension of the compound of Example 49 in doses of 10 mg/kg (5 mL/kg). The concentration of the compound of Example 49 in serum was determined by liquid chromatography-tandem mass spectrometry (LC/MS/MS). That is, 100  $\mu$ L internal reference (0.5  $\mu$ g/mL) was added to 0.1 mL rat serum and stirred for about 10 seconds by a mixer. To this were added 1 mL standard buffer (pH 6.86, Wako Pure Chemicals) and 3 mL ethyl acetate, and the mixtures were then vertically shaken for 10 minutes and extracted, and were then centrifuged (3,000 rpm, room temperature, 10 min). The organic layer was separated and evaporated to dryness at 40°C under a nitrogen stream, methanol 0.1 mL and water 0.1 mL were added to the resulting residue, the mixture was stirred for about 10 seconds by a mixer, and the 2  $\mu$ L of the resulting solution was measured by 1C/MS/MS.

For the LC, the column was a Cadenza CD-C18 (50 mm long, 4.6 mm in diameter, 3 µm particle diameter). The eluant was a 10 mM ammonium acetate aqueous solution/methanol (2:8) mixture, and the flow rate was 0.2 mL/min. A TSQ7000 LC/MS/MS System (ThermoFinnigan) was used for the MS, ESI ionization was employed, positive ions were used in measurement mode, and monitoring was done by SRM (Selective Reaction Monitoring). Table 4 gives the mean concentration in serum at each blood sample time point after oral administration.

Concentration of test compound in serum after oral administration to rats (compound of Example 45 or 76)

After the administration of the compound of Example 45 or 76, serum was treated by solid phase extraction. That is, SD rats (males, 7-weeks old) were orally dosed with a 0.5% MC suspension of the compound of Example 45 or 76 in doses of 10 mg/kg (5 mL/kg). 400  $\mu$ L internal reference (0.05  $\mu$ g/mL) was added to 0.05 mL rat serum after administration, and the contents were mixed by being inverted. An automated solid phase extractor was employed in the solid phase extractor and concentration of 100  $\mu$ L of the solution, which was introduced into the MS/MS apparatus for measurement.

The automated solid phase extractor was a Prospekt-2 (Spark), and the solid phase cartridge was an ODS cartridge. For the LC, the analysis column was a Mightysil RP-18 GP (50 mm long, 2.1 mm in diameter, 3 µm particle diameter), and the gradient method was employed for elution using a mixture of 10 mM ammonium acetate aqueous solution/methanol. An API4000 LC/MS/MS System (Applied Biosystem) was used for the MS, ESI ionization was employed, positive ions were used in measurement mode, and monitoring was done by MRM (Multiple Reaction Monitoring). Table 4 gives the mean concentration in serum at each blood sample time point after oral administration.

(Table 4) Concentration of test compound in serum after oral administration to rats

Test	Concentration of drug in plasma: units (ng/mL)						
Compound	15 min	30 min	1 hour	2 hours	4 hours	6 hours	24 hours
Example 49	ND	ND	ND	ND	12.7	41.2	ND
Example 45	10.5	30.9	37.4	55.3	149.0	264.0	88.3
Example 76	17.2	69.9	99.9	123.0	208.0	224.0	32.9

ND: under detection limit (10 ng/mL)

Test Example 5

Concentration of test compound in serum after intravenous administration to rats (compound of Example 49)

An aqueous solution (normal saline/0.1 N aqueous hydrochloric acid = 9/1) of the compound of Example 49 was given by intravenous administration in a dose of 1 mg/kg (5 mL/kg) to the caudal vein of SD rats (males, 7-weeks old). The concentration of the compound of Example 49 was then determined in the same manner as for the compound

of Example 49 in Test Example 4. Table 5 gives the mean concentration in serum at each blood sampling time point after intravenous administration.

<u>Concentration of test compound in serum after intravenous administration to rats</u> (compound of Example 49 or 76)

An aqueous solution (50% polyethylene glycol/0.1 N aqueous hydrochloric acid = 9/1) of the compound of Example 45 or an aqueous solution (12% polyethylene glycol) of the compound of Example 76 was given by intravenous administration in a dose of 1 mg/kg (5 mL/kg) to the caudal vein of SD rats (males, 7-weeks old). The concentration of the compound of Example 45 or 76 was then determined in the same manner as for the compound of Example 45 or 76 in Test Example 4. Table 5 gives the mean concentration in serum at each blood sampling time point after intravenous administration.

(Table 5) Concentration of test compound in serum after intravenous administration to rats

Test		Concentration of drug in plasma: units (ng/mL)						
Compound	5 min	15 min	30 min	1 hour	2 hours	4 hours	6 hours	24 hours
Example 49	98.5	66.8	45.7	37.7	24.2	16.7	9.79	ND
Example 45	41.2	27.1	27.0	28.0	36.7	29.9	32.3	9.85
Example 76	59.2	39.9	30.5	36.5	32.3	23.9	29.7	2.96

ND: under detection limit (10 ng/mL)

### Industrial Applicability

The present invention can provide compounds that have DPP-IV inhibitory activity and that are safer and less toxic, etc.

The compounds of the present invention are useful for controlling prediabetic postprandial hyperglycemia, treating non-insulin-dependent diabetes, treating autoimmune diseases such as arthritis and rheumatoid arthritis, treating intestinal mucosal diseases, stimulating growth, controlling rejection of organ transplants and grafts, treating obesity, treating eating disorders, treating HIV infection, controlling metastasis, treating prostatic hypertrophy, treating pericementitis, and treating osteoporosis.

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

317

#### CLAIMS

1. Compounds represented by Formula (I), prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof.

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 \\
 & N & N & Y-NH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & (I) \\
 & R^2 & N & N
\end{array}$$

[Where R<sup>1</sup> is a hydrogen atom, an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted cycloalkyl group, an optionally substituted aryl group, or an optionally substituted heteroaryl group;

R<sup>2</sup> is a hydrogen atom, a halogen atom, a cyano group, a formyl group, an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted cycloalkyl group, an optionally substituted cycloalkyloxy group, an optionally substituted alkenyl group, an optionally substituted amino group, an optionally substituted carbamoyl group, a carboxyl group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted alkoxycarbonyl group, an optionally substituted aryl group, an optionally substituted aryloxy group, an optionally substituted aryloxycarbonyl group, an optionally substituted aralkyl group, an optionally substituted aralkyloxy group, an optionally substituted aroyl group, an optionally substituted arylthio group, an optionally substituted arylsulfinyl group, an optionally substituted arylsulfonyl group, an optionally substituted alkylthio group, an optionally substituted alkylsulfinyl group, an optionally substituted alkylsulfonyl group, an optionally substituted heteroaryl group, an optionally substituted heteroarylalkyl group, an optionally substituted heteroarylcarbonyl group, an optionally substituted heteroaryloxy group, an optionally substituted alkylcarbonyl group, or an optionally substituted nitrogen-bearing saturated heterocyclic group, or a group represented by (T1) through (T6) below:

(where R<sup>T</sup> may be absent or present in a number of 1 or more, each independently a halogen atom, a hydroxyl group, an oxo group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted alkyl group, a carboxy group, an optionally substituted alkoxycarbonyl group, a saturated heterocyclic group, an oxycarbonyl group, or an optionally substituted carbamoyl group, or two R<sup>T</sup> groups together may represent methylene, ethylene, trimethylene, tetramethylene, or butenylene, and may be bonded to 1 or 2 ring-forming carbon atoms to form a new ring):

R<sup>2</sup> is a hydrogen atom, an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted cycloalkyl group, an optionally substituted arryl group, an optionally substituted vinyl group, an optionally substituted nitrogen-bearing saturated heterocyclic group, or an optionally substituted heteroarryl group; and

-Y-NH2 is a group represented by the following Formula (A) or a group represented by the following Formula (B).

$$-N \xrightarrow{\text{(A)}} R^4$$

$$NH_2$$

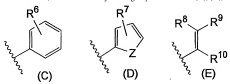
(where m is 0, 1 or 2, and  $R^4$  may be absent or present in a number of 1 or 2, each independently a halogen atom, a hydroxyl group, an oxo group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted aryl group,

an optionally substituted aralkyl group, an optionally substituted amino group, a carboxyl group, an optionally substituted alkoxycarbonyl group, or an optionally substituted carbamoyl group, or two R<sup>4</sup> groups together may represent methylene or ethylene, and may be bonded to two ring-forming carbon atoms to form a new ring),

$$\begin{array}{c|c} -NH & NH_2 \\ \hline \\ NH_2 & \hline \\ NH_2 &$$

(where n is 0, 1 or 2, and  $R^5$  may be absent or present in a number of 1 or 2, each independently a halogen atom, a hydroxyl group, an oxo group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted aralkyl group, an optionally substituted alkoxycarbonyl group, or an optionally substituted carbamoyl group, or two  $R^5$  groups together may represent methylene or ethylene, and may be bonded to two ring-forming carbon atoms to form a new ring).]

- 2. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to Claim 1, wherein -Y-NH<sub>2</sub> is a group represented by Formula (A), and m is 1 or 2, or -Y-NH<sub>2</sub> is a group represented by Formula (B), and n is 1 or 2.
- 3. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to Claim 1 or 2, wherein R<sup>3</sup> is any of the groups of Formulas (C), (D), or (E) below.



WO 2004/096806 PCT/IP2004/006104

320

(where Z is an oxygen atom, -S(O)p-, or -N(R<sup>11</sup>)-,

 $R^6$  may be absent or present in a number of 1 or 2, each independently a halogen atom, a hydroxyl group, a formyl group, a carboxy group, a cyano group, an alkylthio group, an alkylsulfinyl group, an alkylsulfonyl group, an alkyl group, a haloalkyl group, a cycloalkyl group, an alkoxy group, a haloalkoxy group, an optionally substituted amino group, an optionally substituted arbamoyl group, an alkoxycarbonyl group, an optionally substituted aryl group, are optionally substituted aryl group, or an optionally substituted heteroaryl group, or two  $R^6$  groups together may represent a  $C_1$  to  $C_3$  alkylenedioxy group,

R<sup>7</sup> may be absent or present in a number of 1 or 2, each independently a halogen atom, a cyano group, an alkyl group, a haloalkyl group, a cycloalkyl group, an alkoxy group, or a haloalkoxy group.

R8 is methyl, ethyl, a chlorine atom, or a bromine atom,

R9 is a hydrogen atom, methyl, ethyl, a chlorine atom, or a bromine atom,

R10 is a hydrogen atom, methyl, or ethyl,

p is 0, 1 or 2, and

R<sup>11</sup> is a hydrogen atom or an alkyl group.)

- 4. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to Claim 3, wherein R<sup>3</sup> is Formula (C) or Formula (E).
- 5. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to Claim 4, wherein  $R^3$  is Formula (C), and  $R^6$  may be absent or present in a number of 1 or 2, each independently a halogen atom, a cyano group, an alkylthio group, an alkylsulfonyl group, a  $C_1$  to  $C_3$  alkylenedioxy group, an alkyl group, a haloalkyl group, a haloalkyl group, an alkoxy group, an alkoxycarbonyl group, an alkylcarbonyl group, a haloalkylcarbonyl group, or a cycloalkylcarbonyl group.
- 6. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to Claim 4, wherein  $R^3$  is Formula (C), and  $R^6$  is one halogen atom.
- 7. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to Claim 4, wherein R<sup>3</sup> is 2-chlorophenyl, 2-chloro-5-fluorophenyl, 2-methyl-5-

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

321

fluorophenyl, 2-methoxy-5-fluorophenyl, or 2-cyano-5-fluorophenyl.

8. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of Claims 1 through 7, wherein  $\mathbb{R}^1$  is a hydrogen atom, a  $\mathbb{C}_1$  to  $\mathbb{C}_3$  optionally substituted alkyl group, or an optionally substituted aryl group, and the substitutents for the optionally substituted alkyl groups are selected from a fluorine atom, optionally substituted aroyl groups, a carboxyl group, optionally substituted alkoxycarbonyl groups, optionally substituted arryl groups, and optionally substituted aryloxy groups.

 Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of Claims 1 through 7, wherein R<sup>1</sup> is a group represented by the formula –Ra-Rb-Rc. Where.

Ra is an alkylene chain,

Rb is a single bond or a carbonyl group, and

Rc is an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted aryl group, or an optionally substituted aryloxy group.

- 10. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of Claims 1 through 7, wherein R<sup>1</sup> is a hydrogen atom, methyl, or ethyl.
- 11. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of Claims 1 through 7, wherein R<sup>1</sup> is methyl.
- 12. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of Claims 1 through 11, wherein  $\mathbb{R}^2$  is a hydrogen atom, a eyano group, an optionally substituted alkyl, a carboxy group, an optionally substituted alkoxy group, an optionally substituted alkoxycarbonyl group, an optionally substituted aryloxy group, an optionally substituted aryloxycarbonyl group, an optionally substituted aralkyl group, an optionally substituted aralkyloxy group, an optionally substituted aroll group, or an optionally substituted aroll group.
- 13. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of Claims 1 through 11, wherein R<sup>2</sup> is a cyano group, an optionally substituted alkoxycarbonyl group, or an optionally substituted aryloxy group.
- 14. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according

- to Claim 13, wherein R2 is a substituted aryloxy group.
- 15. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of Claims 1 through 11, wherein R<sup>2</sup> is a substituted heteroaryloxy group.
- 16. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of Claims 1 through 11, wherein R<sup>2</sup> is a group represented by (T1) through (T6).
- 17. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of Claims 1 through 11, wherein  $\mathbb{R}^2$  is a group represented by the formula -O-Tx-O-Ty (where O is an oxygen atom, Tx is a phenylene group, a pyridinediyl group, or a thiophenediyl group, and Ty is an optionally substituted alkyl group, an optionally substituted alkenyl group, an optionally substituted cycloalkylalkyl group, or an optionally substituted cycloalkylalkyl group, or an optionally substituted saturated heterocyclic group).
- 18. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to Claim 17, wherein Tx is a phenylene group.
- 19. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to Claim 18, wherein Tx is m-phenylene.
- 20. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to Claim 19, wherein Ty is a substituted alkyl group, a substituted cycloalkyl group, or an optionally substituted cycloalkylalkyl group.
- 21. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to Claim 20, wherein the substituents for groups represented by Ty are halogen atoms, carboxy groups, or alkoxycarbonyl groups.
- 22. Compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to Claim 1, wherein compounds represented by Formula (I) the following Formulas (cc1) through (c36):

$$\begin{array}{c} \text{F} & \text{CI} & \text{MeO} \\ \text{O} & \text{N} & \text{N} \\ \text{N} & \text{N} \\ \text{O} & \text{N} & \text{N} \\ \text{N} & \text{N} \\ \text{O} & \text{N} & \text{N} \\ \text{N} & \text{N} \\ \text{O} & \text{N} & \text{N} \\ \text{N} & \text{N} \\ \text{O} & \text{N} & \text{N} \\ \text{N} \\ \text{O} & \text{N} & \text{N} \\ \text{N} & \text{N} \\ \text{O} & \text{N} & \text{N} \\ \text{N} \\ \text{O} & \text{N} \\ \text{N} \\ \text{N} \\ \text{O} & \text{N} \\ \text{N} \\$$

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104 326

- 23. Pharmaceuticals comprising as an active ingredient a compound, prodrug thereof, or pharmaceutically acceptable salt thereof according to any of Claims 1 through 22.
- 24. Dipeptidyl peptidase-IV inhibitors comprising as an active ingredient a compound, prodrug thereof, or pharmaceutically acceptable salt thereof according to any of Claims 1 through 22.
- 25. Therapeutic agents for diabetes comprising as an active ingredient a compound, prodrug thereof, or pharmaceutically acceptable salt thereof according to any of Claims 1 through 22.
- 26. Uses of compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of Claims 1 through 22 to produce dipeptidyl peptidase-IV inhibitors.
- 27. Uses of compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

327

according to any of Claims 1 through 22 to produce therapeutic agents for diabetes.

28. Methods for treating diabetes, comprising the administration of effective amounts of compounds, prodrugs thereof, or pharmaceutically acceptable salts thereof according to any of Claims 1 through 22 to patients requiring treatment.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/006104

Int.Cl	CATION OF SUBJECT MATTER  CO7D, 473/30, 473/18, 473/06 31/5377, A61F43/00, 29/00, 1 35/04, 13/08, 19/10 proxitional Patent Classification (IPC) or to both aution	, 473/04, 473/22, A61K3 9/02, 37/06, 1/00, 3/04	
Int.Cl	critation searched (classification system followed by d ' C07D, 473/30, 473/18, 473/06 31/5377, A61P43/00, 29/00, 1 35/04, 13/08, 19/10	, 473/04, 473/22, A61K31 9/02, 37/06, 1/00, 3/04,	31/18,
Electronic data b	searched other than minimum documentation to the extension of the extensio	data base and, where practicable, search te	
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	WO 04/018469 A1 (BOEHRINGER G.M.B.H. & CO.K.G.), 04 March, 2004 (04.03.04), Full text & DE 10238477 A1 & US	INGELHEIM PHARMA  2004/122228 A1	1-27
P,X	WO 03/104229 Al (Eisai Co., 18 December, 2003 (18.12.03), Full text 6 US 2004/116328 Al	Ltd.),	1-27
A	WO 03/024965 A2 (NOVO NORDIS 27 March, 2003 (27.03.03), 6 US 2003/199528 A1	K A/S),	1-27
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" document de to be of partir applie filing date "L" document we eited to este special reason "O" document re-	goies of cited documents: efficient the general state of the set which is not considered uniter references uniter references united to the set of the set of the international united may throw doubt on printing educingly or which is abilish the publication date of another oristation or other or is specified; furning to on oral disclosure, use, exhibition or other means shill other printing the international filling which they have the	**I start document published after the inter- date and not in conflict with the spillade the principle or theory adelying the in  **A document of perioder rethrence, the of  **the comment of perioder rethrence, the of  **the document is that a document is taken above  **I' document of perioder rethrence, the of  considered of involver as in presently as opening  **the document with one or more other such to being obvious to a person addition in the  **de** document member of the same pattent for  **de** document member of the same pattent for	tion but cited to understand wention a simple invention cannot be cred to involve an inventive simed invention cannot be trp when the document is focusional, such combination at
	I completion of the international search a, 2004 (30.06.04)	Date of mailing of the international scare 20 July, 2004 (20.0)	
Japanes	geddress of the ISAV se Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No. Form PCT/ISA/21	0 (second sheet) (January 2004)	Telephone No.	

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/006104

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category\* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. WO 03/004496 Al (NOVO NORDISK A/S), 16 January, 2003 (16.01.03), 5 EP 1404675 Al 6 US 2003/105077 Al A 1-27

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/006104

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This intrinutional search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following masses:  1.  Claims Nosa: 28  because they relate to subject matter not required to be assembed by this Authority, namely: Claim 28 pertains to methods for treatment of the human body by therapy.
Chime Nos.:  because they relate to perts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search one be carried out, specifically:
Claims Non.:      because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the accordand third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
_
<ol> <li>As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.</li> </ol>
<ol> <li>As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.</li> </ol>
<ol> <li>a only some of the required additional search fees were funcly paid by the applicant, this intransitional search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:</li> </ol>
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mensioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest

国際出願番号 PCT/JP2004/006104

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(1PC)) lnt. Cl7 C07D, 473/30, 473/18, 473/06, 473/04, 473/22, A61K31/52, 31/5377, A61P43/00, 29/00, 19/02, 37/06, 1/00, 3/04, 31/18, 35/04, 13/08, 19/10						
B. 関査を行った分野						
0. Mat 17-0.03 耐能を行った場外機器 (国際特許分類 (IPC) ) Int. Cl 7 C07D, 473/30, 473/18, 473/06, 473/04, 473/22, A61K31/52, 31/5377, A61P43/00, 29/00, 19/02, 37/06, 1/00, 3/04, 31/18, 35/04, 13/08, 19/10						
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの						
	<u> </u>					
国際調査で使用した電子データベース ∫データベースの名称	、調査に使用した用語)					
REGISTRY (STN), CAPLUS (STN),	CAOLD (STN)					
C. 関連すると認められる文献						
引用文献の		関連する				
カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連する PX WO 04/018469 A1 (BOEHRINGER INGE		前求の範囲の番号 1-27				
PX W0 04/018469 A1 (BOEHRINGER INCE G.) 2004.03.04 全文参照 & DE 10238477 A1 & US 2004/12222		1-27				
PX W0 03/104229 A1 (エーザイ株式会社 全文参照 & US 2004/116328 A1	±) 2003. 12. 18	1-27				
X C棚の続きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。				
* 引用文献のカテリリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの問題のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの問題がある文献ではなった。 国際出展日 文像となまされたもの 「1」経行地主発に保証を提出する文献又は他の文献の発行 日前しては他の特別で重まを建立するために引用する 家(側向を行す) 「O」ロ頭による関末、使用、展示等に言及する文献 「F」国際出版日前で、か一般先権の主張の基礎となる出題	出版と矛属するものではなく、5 の思療のために別用するもの 「X、特に関連のある文献であって、3 の新校性又は途歩性がないと考。 「Y」特に関連のある文献であって、3 上の文献との、当業者にとって、6 よって進歩せながないを含えられる 「&」同一パテントファミリー文献	語明の原理又は理論 語文献のみで発明 さられるもの 経文献と他の1以 目明である組合せに				
国際調査を完了した日 30.06.2004	国	2004				
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある項員) 中木 亜希	4P 9282				

	国際調査報告	国際出願番号	PCT/JP20	04/006,104
C (続き) . 引用文献の カテゴリー*	関連すると認められる文献 引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき		「る箇所の表示	関連する 請求の範囲の番組
A	WO 03/024965 A2 (NOVO NORDISK A/S) 24 & US 2063/199528 A1	003. 03. 27		1-27
<b>A</b> .	WO 03/004496 AI (NOYO NORDISK A/S) 20 & EP 1404675 AI & US 2003/105077 AI	003. 01. 16		1-27
				·
				( '
	*			
	*		4	
				ī.
	•		٠.	

第1日 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この医薬調査報告は次の差由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. 図 前來の範囲 28 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
請求の範囲28は、治療による人体の処置方法に関するものである。
2. 前束の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出版の部分に係るものである。つまり、
2 Distriction
3. □ 請求の範囲 は、從္國請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 使って記憶されていない。
第三個 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
4.
, V
1. 因 出版人が必要な追加副途手数料をすべて期間内に納付したので、この国祭副査報告は、すべての配査可能な副宗 の範囲について作成した。
2. □ 追加関査手数料を要求するまでもなく、すべての限査可能な請求の範囲について関査することができたので、追加関査手数料の納付を求めなかった。
3. 出題人が必要な追加弱差手教料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国教調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. <ul><li>出版人が必要な追加資本手敷料を期間内に納付しなかったので、この国際資金報告は、請求の範囲の最初に記載されている免明に係る次の請求の範囲について作成した。</li></ul>
追知爾査手教料の異議の申立てに関する注意
□ 追加調査手数料の納付と共に出顧人から異議申立てがなかった。